日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE PCT/JP 2004/002920

05. 3. 2004

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日
Date of Application:

2003年 6月17日

REC'D 2 2 APR 2004

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-172132

WIPO PCT

[ST. 10/C]:

[JP2003-172132]

出 願 人
Applicant(s):

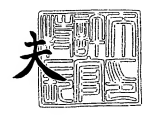
明治乳業株式会社

CERTIFIED COPY OF PRIORITY DOCUMENT

PRIORITY DOCUMENT
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH
RULE 17.1(a) OR (b)

2004年 4月 9日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 今井康





特願2003-172132

ページ: 1/

【書類名】

特許願

【整理番号】

M1 - X0301

【特記事項】

特許法第30条第1項の規定の適用を受けようとする特

許出願

【提出日】

平成15年 6月17日

【あて先】

特許庁長官殿

【発明者】

【住所又は居所】

宮城県仙台市青葉区国見6丁目9-8

【氏名】

齋藤 忠夫

【発明者】

【住所又は居所】

宮城県仙台市宮城野区幸町2-5-35 幸町アヴェニ

ユー110号

【氏名】

下里 剛士

【発明者】

【住所又は居所】

宮城県仙台市泉区南中山4丁目9-9

【氏名】

北澤 春樹

【特許出願人】

【識別番号】

000006138

【氏名又は名称】

明治乳業株式会社

【代理人】

【識別番号】

100102978

【弁理士】

【氏名又は名称】

清水 初志

【選任した代理人】

【識別番号】

100108774

【弁理士】

【氏名又は名称】 橋本 一憲

# 特願2003-172132

ページ: 2/E

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 041092

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】

要



## 【書類名】 明細書

【発明の名称】 Toll様レセプター強制発現細胞の利用

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 被験試料が腸管免疫系を活性化するか否かを評価する方法であって、

- (a) 腸管組織において発現しているToll様レセプターを強制発現させた細胞に、被験試料を接触させる工程
- (b) 該細胞におけるシグナル伝達を指標に、該Toll様レセプターの活性を測定する工程

を含み、上記Toll様レセプターの活性が、上記被験試料を接触させないときに比べ上昇する場合に、被験試料が腸管免疫系を活性化すると判定される方法。

【請求項2】 以下の(a)および(b)の工程を含む、腸管免疫系を活性化する試料のスクリーニング方法。

- (a) 請求項1に記載の評価方法により、複数の被験試料について、腸管免疫系を活性化するか否かを評価する工程
- (b) 複数の被験試料から、腸管免疫系を活性化すると評価された試料を選択する工程

【請求項3】 請求項2に記載の工程に、さらに腸管免疫系を活性化すると評価された試料と医薬上許容される担体とを混合する工程を含む、腸管免疫系を活性化する医薬組成物の製造方法。

【請求項4】 被験微生物が腸管免疫系を活性化する微生物であるか否かを 評価する方法であって、

- (a) 被験微生物から抽出物を調製する工程
- (b) 腸管組織において発現しているToll様レセプターを強制発現させた細胞に、該抽出物を接触させる工程
- (c) 該細胞におけるシグナル伝達を指標に、該Toll様レセプターの活性を測定する工程

を含み、上記Toll様レセプターの活性が、上記抽出物を接触させないときに比べ 上昇する場合に、被験微生物が腸管免疫系を活性化する微生物であると判定され



る方法。

【請求項5】 以下の(a)および(b)の工程を含む、腸管免疫系を活性化する微生物のスクリーニング方法。

- (a) 請求項4に記載の評価方法により、複数の被験微生物について、腸管免疫系を活性化する微生物であるか否かを評価する工程
- (b) 複数の被験微生物から、腸管免疫系を活性化する微生物であると評価された微生物を選択する工程

【請求項6】 請求項5に記載の工程に、さらに腸管免疫系を活性化する微生物であると評価された微生物と食品上許容される担体とを混合する工程を含む、腸管免疫系を活性化する食品組成物の製造方法。

【請求項7】 微生物が乳酸菌であり、食品組成物が乳製品である、請求項6に記載の方法。

【請求項8】 微生物が細菌である、請求項4~6のいずれかに記載の方法

【請求項9】 細菌が乳酸菌である、請求項8に記載の方法。

【請求項10】 腸管組織において発現しているToll様レセプターをコード するDNAを有する発現ベクターを細胞に導入する工程を含む、腸管免疫担当細胞 のモデル細胞の製造方法。

【請求項11】 腸管組織において発現しているToll様レセプターを強制発 現させた細胞を、腸管免疫担当細胞のモデル細胞として使用する方法。

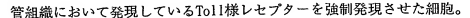
【請求項12】 腸管組織が腸管リンパ系組織である、請求項1~11のいずれかに記載の方法。

【請求項13】 腸管リンパ系組織がパイエル板または腸管リンパ節である、請求項12に記載の方法。

【請求項14】 Toll様レセプターがブタ由来である、請求項1~13のいずれかに記載の方法。

【請求項15】 Toll様レセプターがToll様レセプター9である、請求項1~13のいずれかに記載の方法。

【請求項16】 請求項1~9のいずれかに記載の方法に用いるための、腸



【請求項17】 腸管組織において発現しているToll様レセプターをコードするDNAを有する発現ベクターを細胞に導入することで製造される、腸管免疫担当細胞のモデル細胞。

【請求項18】 腸管組織が腸管リンパ系組織である、請求項16または17に記載の細胞。

【請求項19】 腸管リンパ系組織がパイエル板または腸管リンパ節である、請求項18に記載の細胞。

【請求項20】 Toll様レセプターがブタ由来である、請求項16~19のいずれかに記載の細胞。

【請求項21】 Toll様レセプターがToll様レセプター9である、請求項1 $6\sim19$ のいずれかに記載の細胞。

## 【発明の詳細な説明】

[0001]

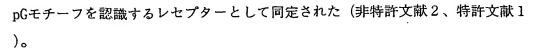
【発明の属する技術分野】

本発明は、Toll様レセプター強制発現細胞の利用法に関する。

[0002]

#### 【従来の技術】

生体の免疫システムには先天的な自然免疫と後天的に生じる獲得免疫の2種類がある。ヒト等の高等生物にしか存在しない獲得免疫に対して、自然免疫は昆虫からヒトまで広く保存された免疫機構である。自然免疫を担当する細胞(マクロファージや樹状細胞等)は外界からの病原細菌等が侵入すると、すばやくこれを探知し、食作用等の直接的な攻撃に加え、サイトカイン等の警戒シグナルを発して獲得免疫系を活性化するといった感染防御の第一段階として機能している。この様な一連の免疫反応システムにおいて最初のきっかけとなる細菌を発見する役目を果たしている受容体タンパクがToll様レセプター(Toll-like receptor;TLR)である。TLRは現在までにヒトにおいて10種類が同定されており、それぞれのTLRは認識する分子構造が異なるものと考えられている(非特許文献 1)。その中で2000年に審良らの研究グループによって報告されたTLR9は細菌のDNA、特にC



## [0003]

すでに、リポペプチドがヒトTLR2を強制発現させたCHO細胞におけるNF- $\kappa$ Bの発現活性に与える影響について、また、病原性大腸菌由来CpG DNAの様々なモチーフがヒトTLR9を強制発現させたHEK293細胞におけるサイトカイン(IL-8)の産生量に与える影響について報告されている(非特許文献  $3 \sim 5$ )。

#### [0004]

尚、本出願の発明に関連する先行技術文献情報を以下に示す。

【特許文献1】特開2002-34565

【非特許文献 1】 0. Takeuchi, S. Akira, International Immunopharmacology 1 (2001) 625-635

【非特許文献 2】 H. Hemmi et al, Nature 408 (2000) 740-745

【非特許文献 3】 Yoshimura A. Takada H. Kaneko T. Kato I. Golenbock D. Ha ra Y. Structural requirements of muramylpeptides for induction of Toll-like receptor 2-mediated NF-kappaB activation in CHO cells. Journal of Endotoxin Research. 6(5):407-10, 2000.

【非特許文献 4】 Klinman DM. Takeshita F. Gursel I. Leifer C. Ishii KJ. V erthelyi D. Gursel M. CpG DNA: recognition by and activation of monocyte s. Microbes & Infection. 4(9):897-901, 2002 Jul.

【非特許文献 5】 Takeshita F. Leifer CA. Gursel I. Ishii KJ. Takeshita S. Gursel M. Klinman DM. Cutting edge: Role of Toll-like receptor 9 in CpG DNA-induced activation of human cells. Journal of Immunology. 167(7):35 55-8, 2001 Oct 1.

#### [0005]

## 【発明が解決しようとする課題】

本発明者らはこれまでにプロバイオティック乳酸菌を含む乳業用乳酸菌由来の DNAモチーフが腸管免疫系において免疫賦活化機能を有することを明らかにして きた (H. Kitazawa et al, Int. J. Food Microbiol. 65 (2001) 149-162、H. K



itazawa et al, Int. J. Food Microbiol, (2003) in press)。本発明者らは、この知見からTLR9が病原細菌由来DNAのみならず、食餌性乳酸菌由来のDNAに対しても認識性を持ち、免疫の活性化に寄与する可能性を考えた。多様なDNAモチーフに対する認識性および活性評価系の構築が可能となれば、今後、病原性細菌の負の評価のためのみならず、乳業用乳酸菌を用いた機能性食品開発の上で重要なツールとなる。

#### [0006]

機能性食品の開発を考える場合、最終的にヒトに対する効果を評価する必要があるが、その基礎的知見を得るためには、動物細胞および実験動物を用いた検討が必要不可欠となる。そこで本発明では、実験対象動物として、臓器移植等の観点からヒトモデル系としてその利用性が期待され、また食品産業の面から大きな価値を持つブタに着目し、ブタのTLR9遺伝子のクローニングと、その遺伝子を導入し強制発現させた動物細胞を作製し、機能性DNA評価系のためのTLR9強制発現細胞を構築することを考えた。

### [0007]

本発明は、このような状況に鑑みてなされたものであり、その目的は、TLR強制発現細胞の利用法を提供することを目的とする。

#### [0008]

## 【課題を解決するための手段】

本発明者らは、病原細菌由来のCpG DNAモチーフを認識する受容体タンパクTol l様レセプター9遺伝子をブタ腸管パイエル板よりクローニングし、ブタTLR9 (sT LR9) を強制発現させた動物細胞(トランスフェクタント)を作製した。動物細胞におけるsTLR9タンパクの発現の有無は、sTLR9に対するポリクローナル抗体を作成し、同抗体を用いて確認した。さらに、sTLR9トランスフェクタントのCpG D NAに対する機能性を解析し、乳酸菌DNAの活性評価系への応用を目指した。

## [0009]

具体的には、下記(1)~(5)を行った。

(1) ブタ腸管パイエル板よりTotal RNAを抽出し、ヒトおよびマウスTLR9遺伝子における保存性の高い領域より作製したプライマーを用いてRT-PCR法、RACE法



によりブタTLR9遺伝子をクローニングし、その全遺伝子配列を決定した。

- (2) 遺伝子情報から得られたブタTLR9全アミノ酸配列から抗原決定基部位を探索し、選抜した領域をペプチド合成しブタTLR9ポリクローナル抗体作製用抗原とした。抗原は化学合成後、定法によりウサギに免疫し、ブタTLR9に対するポリクローナル抗体を作成した。
- (3) ブタTLR9遺伝子をHEK293T細胞(ヒト胎児腎細胞)に導入し、ブタTLR9遺伝子導入細胞(トランスフェクタント)を作製した。
- (4) ブタTLR9のHEK293Tにおける発現については、ブタTLR9 mRNAの発現をRT-P CR法により、また、ブタTLR9膜タンパクの発現をブタTLR9ポリクローナル抗体による免疫染色法によりレーザー顕微鏡およびフローサイトメーターを用いて確認した。
- (5) ヒトおよびマウス細胞を強く刺激する特異的CpG DNAモチーフを含むオリゴDNA(それぞれCpG2006, CpG1826)に対する反応性を解析した。

## [0010]

検討の結果、ブタTLR9遺伝子は1029残基(MW:115.8)のアミノ酸をコードする3090塩基からなり、その遺伝子を含め3145塩基のcDNA塩基配列を決定することができた。ブタTLR9のアミノ酸配列はヒトTLR9に対して82.9%と非常に高く、マウスTLR9には74.9%の相同性を示したことから、ヒトTLR9に対してマウスよりも比較的高い相同性を示すことが明らかとなった。ブタTLR9トランスフェクタントにおけるブタTLR9タンパク質はRT-PCR法およびブタTLR9ポリクローナル抗体の免疫染色から確実に発現し、膜タンパク質として発現したことを確認できた。このことは、ブタTLR9トランスフェクタントの作製に成功したことを意味する。本トランスフェクタントを用いたCpG DNAに対する機能性解析よりブタTLR9はマウス特異的CpG DNAモチーフよりも比較的ヒトのモチーフに対する認識性が高いことが判明した。Real-time PCR法によりmRNAの発現量を各種組織において比較した結果、驚くべきことに、腸管免疫系で中心的な役割を果たすパイエル板および腸管膜リンパ節において、脾臓の3倍以上のmRNAが発現していることが判明した。

[0011]



即ち、本発明は、以下の〔1〕~〔21〕を提供するものである。

- [1] 被験試料が腸管免疫系を活性化するか否かを評価する方法であって、
- (a) 腸管組織において発現しているToll様レセプターを強制発現させた細胞に、被験試料を接触させる工程
- (b) 該細胞におけるシグナル伝達を指標に、該Toll様レセプターの活性を測定する工程

を含み、上記Toll様レセプターの活性が、上記被験試料を接触させないときに比べ上昇する場合に、被験試料が腸管免疫系を活性化すると判定される方法。

- [2] 以下の(a)および(b)の工程を含む、腸管免疫系を活性化する試料のスクリーニング方法。
- (a) [1] に記載の評価方法により、複数の被験試料について、腸管免疫系を 活性化するか否かを評価する工程
- (b) 複数の被験試料から、腸管免疫系を活性化すると評価された試料を選択する工程
- [3] [2] に記載の工程に、さらに腸管免疫系を活性化すると評価された試料と医薬上許容される担体とを混合する工程を含む、腸管免疫系を活性化する医薬組成物の製造方法。
- [4] 被験微生物が腸管免疫系を活性化する微生物であるか否かを評価する方法であって、
- (a) 被験微生物から抽出物を調製する工程
- (b) 腸管組織において発現しているToll様レセプターを強制発現させた細胞に、該抽出物を接触させる工程
- (c) 該細胞におけるシグナル伝達を指標に、該Toll様レセプターの活性を測定する工程

を含み、上記Toll様レセプターの活性が、上記抽出物を接触させないときに比べ 上昇する場合に、被験微生物が腸管免疫系を活性化する微生物であると判定され る方法。

[5] 以下の(a)および(b)の工程を含む、腸管免疫系を活性化する微生物のスクリーニング方法。



- (a) [4] に記載の評価方法により、複数の被験微生物について、腸管免疫系を活性化する微生物であるか否かを評価する工程
- (b) 複数の被験微生物から、腸管免疫系を活性化する微生物であると評価された微生物を選択する工程
- [6] [5] に記載の工程に、さらに腸管免疫系を活性化する微生物であると評価された微生物と食品上許容される担体とを混合する工程を含む、腸管免疫系を活性化する食品組成物の製造方法。
- [7] 微生物が乳酸菌であり、食品組成物が乳製品である、[6]に記載の方法。
- [8] 微生物が細菌である、〔4〕~〔6〕のいずれかに記載の方法。
- [9] 細菌が乳酸菌である、〔8〕に記載の方法。
- 〔10〕 腸管組織において発現しているToll様レセプターをコードするDNAを有する発現ベクターを細胞に導入する工程を含む、腸管免疫担当細胞のモデル細胞の製造方法。
- 〔11〕 腸管組織において発現しているToll様レセプターを強制発現させた細胞を、腸管免疫担当細胞のモデル細胞として使用する方法。
- [12] 腸管組織が腸管リンパ系組織である、[1]~[11]のいずれかに 記載の方法。
- [13] 腸管リンパ系組織がパイエル板または腸管リンパ節である、[12] に記載の方法。
- [14] Toll様レセプターがブタ由来である、[1]  $\sim$  [13] のいずれかに記載の方法。
- [15] Toll様レセプターがToll様レセプター9である、 $[1] \sim [13]$ のいずれかに記載の方法。
- [16] [1]~[9]のいずれかに記載の方法に用いるための、腸管組織において発現しているToll様レセプターを強制発現させた細胞。
- 〔17〕 腸管組織において発現しているToll様レセプターをコードするDNAを有する発現ベクターを細胞に導入することで製造される、腸管免疫担当細胞のモデル細胞。



- [18] 腸管組織が腸管リンパ系組織である、〔16〕または〔17〕に記載の細胞。
- [19] 腸管リンパ系組織がパイエル板または腸管リンパ節である、[18] に記載の細胞。
- [20] Toll様レセプターがブタ由来である、〔16〕~〔19〕のいずれか に記載の細胞。
- [21] Toll様レセプターがToll様レセプター9である、 $[16] \sim [19]$  のいずれかに記載の細胞。

## [0012]

## 【発明の実施の形態】

免疫活性化に関与するToll様レセプター9(Toll-like receptor 9; TLR9)は、脾臓において強く発現していることが知られていた(Zarember KA. and Godow ski PJ. Journal of Immunology. 168 (2002) 554-561)。これに対し、本発明者らは、TLR9が腸管リンパ系組織、特にパイエル板や腸管膜リンパ節において強く発現していることを初めて見出した。

#### [0013]

腸管は体内と体外の境界組織として、経口摂取された栄養成分の吸収のみならず、外界からの刺激(細菌やウイルスなどの微生物、薬剤や食品添加物、食物に付着した農薬や環境汚染物質など)に常に接触しており、これら異物の受容、伝達、応答、および排除など種々の第一線生体防御機構(first defense line)が存在している (Mantis NJ. et al, J. Immunol. 169 (2002) 1844-1851)。さらに防御機構として特有のリンパ組織、腸管関連リンパ組織(GALT; gut-associated lymphoid tissue)が存在し、GALTは非集合性組成と集合性組成から構成され、非集合性組成には腸管上皮間リンパ球と粘膜固有層リンパ球が含まれ、集合性組成にはパイエル板、リンパ濾胞および腸管膜リンパ節が含まれる (Spahn TW. et al, Eur. J. Immunol. 32 (2002):1109-1113)。パイエル板はリンパ組織関連上皮(Follicle-associated epithelium; FAE)に覆われ、腸管絨毛の存在しない部位でドーム形態をなしている。また、胚中心を持ちB細胞の存在する濾胞域(follicular area)と、ヘルパーT細胞を含む傍濾胞域(parafollicular area)を備えて

いる(Owen RL. Sem. Immunol. 11(1999)157-163)。腸管の局所免疫機構の最 初の役割を果たす細胞として、FAEには特殊な上皮細胞であるMembranous epithe lial cells(M cells; M細胞)が散在し、細胞質を通って基底表層へとつながる抗 原のトンネルとしてリンパ球や樹状細胞、マクロファージなど抗原提示細胞(ant igen presenting cell)との接触のためM細胞膜は深く陥入している。気管上皮粘 膜においてもM細胞の存在は確認されており、結核菌などの病原体の入り口とし て貢献していることが報告されている(Teitelbaum R. et al, Immunity. 10 (1 999)641-650)。また、食品中に含まれる機能性因子のみならず微生物や食物抗 原の入り口としても存在することが認められている。腸管内の抗原(特に高分子) はM細胞に取り込まれた後、パイエル板の内部へと運ばれ、パイエル板内部の樹 状細胞、マクロファージなどのMHC(major histocompatibility complex)クラスI I陽性の抗原提示細胞に接触する (Kaneko K. et al, J. Veterinary. Med. Sci. 61 (1999) 1175-1177, Gebert A. et al, American J. Pathology. 154 (1999) 1573-1582, Jensen VB. et al, Infection & Immunity. 66 (1998) 3758-3766 Penheiter KL. et al, Mol. Microbiol. 24 (1997) 697-709, Debard N. et a l, Gastroenterology. 120 (2001) 1173-1182, Gebert A. et al, Int. Rev. Cy tology. 167(1996)91-159)。抗原刺激を受けたヘルパーT細胞はFcレセプター や抗体結合因子(IBF)、IL-2、IL-4、IL-5、IL-6を産生し、抗原提示を受け活性 化したT細胞およびB細胞は循環帰巣(homing)という現象を開始し、腸管膜リンパ 節を経て、胸腺に入り、体内循環して実行組織である腸管粘膜固有層、乳腺、涙 腺、唾液腺、泌尿生殖器などに送られ、さらにB細胞は形質細胞となってIgAを産 生する。分泌型IgAは、腸管およびその他の粘膜組織に侵入したウイルス、細菌 、細菌毒素、アレルゲンなどを排除する役割を果たしている(Vaerman JP. et a 1, Immunology. 54 (1985) 601-603, Machtinger S. and Moss R. J. Allergy. Clinical. Immunol. 77 (1986) 341-347, Mathewson JJ. et al. J. Infectious Diseases. 169 (1994) 614-617) 。さらにパイエル板の下には腸管膜リンパ節 が発達し、パイエル板を越える多くのリンパ球、樹状細胞、マクロファージが待 機している。このように、パイエル板や腸管膜リンパ節は、腸管免疫系(上記の ような腸管に存在する免疫系)において中心的な役割を果たすことが知られてい



る。

## [0014]

一方、TLR4抗体、IRAK抗体を用いて、サルの腸管上皮からのFITC標識したTLR4のリガンドとして知られるLPS(リポポリサッカライド)の取り込みと腸管粘膜上皮細胞との関係について解析した結果、LPSが腸管上皮細胞中のTLR4とIRAKを発現する細胞により取り込まれ、粘膜固有層にまで運ばれる様子が観察された(Imaeda H. et al, Histochemical Cell Biology. 118 (2002) 381-388)。以上を考慮すると、TLR9等の腸管組織において発現しているTLRは、腸管免疫系に関与していると考えられる。

## [0015]

本発明は、以上の知見に基づき、被験試料が腸管免疫系を活性化するか否かを評価する方法を提供する。該評価方法としては、まず、腸管組織において発現しているTLRを強制発現させた細胞(TLRトランスフェクタント)に、被験試料を接触させる。この工程により、被験試料を、トランスフェクタント表面のTLRに接触させる。次いで、該TLRトランスフェクタントにおけるシグナル伝達を指標に、該TLRの活性を測定する。該評価方法においては、該TLRの活性が、被験試料を接触させないときに比べ上昇する場合に、被験試料が腸管免疫系を活性化すると判定される。

#### [0016]

本発明において、被験試料としては、例えば、DNA、DNA断片、天然化合物、有機化合物、無機化合物、タンパク質、ペプチド等の単一化合物、並びに、化合物ライブラリー、遺伝子ライブラリーの発現産物、非哺乳動物細胞細胞培養上清、非哺乳動物細胞抽出物、発酵微生物産生物、微生物培養上清、微生物抽出物、海洋生物抽出物、植物抽出物等を挙げることができるが、これらに限定されるものではない。上記DNA断片としては、由来する生物に制限はないが、CpG モチーフ、ATモチーフまたはCpG 様モチーフを有するDNA断片が好ましい。また、上記微生物抽出物としては、例えば、細胞壁、細胞膜、DNA、RNA、鞭毛等が挙げられる。また、該微生物としては、細菌、酵母等を例示できる。また、該細菌としては、病原性細菌、乳酸菌等を挙げることができる。上記被験試料は必要に応じて適



宜標識して用いることができる。標識としては、例えば、放射標識、蛍光標識等 を挙げることができる。

#### [0017]

また、本発明における腸管としては、十二指腸、空腸、回腸等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。また、本発明における腸管組織としては、特に制限はないが、好ましくは腸管リンパ系組織、より好ましくはパイエル板または腸管リンパ節、さらに好ましくは回腸由来パイエル板または回腸由来腸管リンパ節が挙げられる。

#### [0018]

また、腸管組織において発現しているTLRには、全てのタイプのTLRが包含され、例えばTLR1~TLR10が挙げられる。現在までに10種類のTLRの存在が報告されており、TLRファミリーはそれぞれ認識分子すなわち細菌性モデュリンが異なると考えられている。細菌性モデュリンとは、細菌に特異的な分子パターン(pathog en associated molecular patterns; PAMPs)で、宿主に対しサイトカイン誘導能を示し、免疫応答を制御するものと定義されている。また、TLRは、細胞外にロイシンリッチリピート(LRRs)、細胞内にインターロイキン1受容体と相同性のある領域(TIRドメイン)を持つことが知られている。また、腸管組織において発現しているTLRが由来する生物としては、ブタ、ヒト、マウス、ネコ等、無脊椎、脊椎動物全般あるいは生物一般が挙げられる。

#### [0019]

本発明におけるTLR9としては、例えば、配列番号:2、4、6または8に記載のアミノ酸配列を含むタンパク質が挙げられる。配列番号:2、4、6または8に記載のアミノ酸配列を含むタンパク質をコードするDNAは、例えば、胸腺、肺臓、脾臓、十二指腸、パイエル板および腸管膜リンパ節よりRNAを調製し、逆転写酵素によりcDNAを合成した後、配列番号:1、3、5または7に基づいてオリゴDNAを合成し、これをプライマーとして用いてPCR反応を行い、上記タンパク質をコードするcDNAを増幅させることにより調製できる。

## [0020]

また、本発明におけるTLR9には、配列番号:2、4、6または8に記載のアミ



ノ酸配列を含むタンパク質と機能的に同等なタンパク質も含まれる。このようなタンパク質には、例えば、配列番号:2、4、6または8に記載のアミノ酸配列を含むタンパク質の変異体、アレル、バリアント、ホモログ等が含まれる。ここで「機能的に同等」とは、対象となるタンパク質が、配列番号:2、4、6または8に記載のアミノ酸配列を含むタンパク質と同等の生物学的機能(生物学的役割)、生化学的機能(生化学的活性)を有することを指す。

#### [0021]

TLRは菌体成分を認識すると細胞内シグナル伝達系路を活性化し、共通のアダプター分子MyD88を介してIL-1 receptor associated kinase (IRAK)、TNF receptor associated factor 6 (TRAF6)、そして転写因子であるNF- $\kappa$ Bの核移行を促し、最終的にtumor necrosis factor  $\alpha$  (TNF- $\alpha$ )、interleukin(IL)-6、IL-12、IL-18、IFN- $\gamma$  などといった様々な炎症性サイトカインの産生や、細胞表面共刺激因子(co-stimulatory molecule)の発現を誘導する(Kaisho T. and Akira S. Trends in Immunology. 22 (2001) 78-83)。TLRは主に病原体の糖質、脂質や核酸を認識することから、タンパクを認識する獲得免疫と相補的であるといえる

#### [0022]

すなわち、配列番号: 2、4、6または8に記載のアミノ酸配列を含むタンパク質の生物学的機能、生化学的機能としては、微生物成分認識能、細胞内シグナル伝達系路の活性化能、炎症性サイトカイン発現誘導能、細胞表面共刺激因子発現誘導能などが挙げられる。

### [0023]

あるタンパク質と機能的に同等なタンパク質をコードするDNAを調製する方法としては、ハイブリダイゼーション技術(Sambrook, Jet al., Molecular Cloning 2nd ed., 9.47–9.58, Cold Spring Harbor Lab. press, 1989) を利用する方法が挙げられる。即ち、配列番号:1、3、5または7に記載の塩基配列もしくはその一部を利用して、配列番号:2、4、6または8に記載のアミノ酸配列を含むタンパク質と機能的に同等なタンパク質をコードするDNAを単離することができる。





## [0024]

配列番号:2、4、6または8に記載のアミノ酸配列を含むタンパク質と機能的に同等なタンパク質をコードするDNAを単離するためのハイブリダイゼーションの条件は、当業者であれば適宜選択することができる。ハイブリダイゼーションの条件としては、例えば、低ストリンジェントな条件が挙げられる。低ストリンジェントな条件とは、ハイブリダイゼーション後の洗浄において、例えば42℃、5xSSC、0.1%SDSの条件であり、好ましくは50℃、5xSSC、0.1%SDSの条件である。より好ましいハイブリダイゼーションの条件としては、高ストリンジェントな条件が挙げられる。高ストリンジェントな条件とは、例えば65℃、0.1xSSC及び0.1%SDSの条件である。これらの条件において、温度を上げる程に高い相同性を有するDNAが効率的に得られると考えられる。但し、ハイブリダイゼーションのストリンジェンシーに影響する要素としては温度や塩濃度等複数の要素が考えられ、当業者であればこれら要素を適宜選択することで同様のストリンジェンシーを実現することが可能である。

#### [0025]

また、配列番号:1、3、5または7に記載の配列情報を基に合成したプライマーを用いる遺伝子増幅法、例えば、ポリメラーゼ連鎖反応 (PCR) 法を利用して、配列番号:2、4、6または8に記載のアミノ酸配列を含むタンパク質と機能的に同等なタンパク質をコードするDNAを単離することも可能である。

#### [0026]

これらハイブリダイゼーション技術や遺伝子増幅技術により単離されるDNAがコードする、配列番号:2、4、6または8に記載のアミノ酸配列を含むタンパク質と機能的に同等なタンパク質は、通常、配列番号:2、4、6または8に記載のアミノ酸配列を含むタンパク質とアミノ酸配列レベルにおいて高い相同性を有する。高い相同性とは、アミノ酸レベルにおいて、少なくとも60%以上の同一性、好ましくは70%以上の同一性、より好ましくは80%以上の同一性、さらに好ましくは90%、よりさらに好ましくは95%以上、最も好ましくは98%以上の同性を指す。

### [0.027]



アミノ酸配列や塩基配列の同一性は、Karlin and AltschulによるアルゴリズムBLAST(Proc. Natl. Acad. Sci. USA 90:5873-5877, 1993)によって決定することができる。このアルゴリズムに基づいて、BLASTNやBLASTXと呼ばれるプログラムが開発されている(Altschul et al. J. Mol. Biol.215:403-410, 1990)。BLASTに基づいてBLASTNによって塩基配列を解析する場合には、パラメーターはたとえばscore = 100、wordlength = 12とする。また、BLASTに基づいてBLASTXによってアミノ酸配列を解析する場合には、パラメーターはたとえばscore = 50、wordlength = 3とする。BLASTとGapped BLASTプログラムを用いる場合には、各プログラムのデフォルトパラメーターを用いる。これらの解析方法の具体的な手法は公知である(http://www.ncbi.nlm.nih.gov.)。

## [0028]

また、配列番号: 2、4、6または8に記載のアミノ酸配列において1もしく は複数のアミノ酸が変異したアミノ酸配列からなるタンパク質も本発明に含まれ る。このようなアミノ酸の変異は自然界においても生じうる。変異するアミノ酸 数は、通常、30アミノ酸以内であり、好ましくは15アミノ酸以内であり、より好 ましくは5アミノ酸以内であり、さらに好ましくは2アミノ酸以内である。

#### [0029]

本発明の方法においては、上記TLRトランスフェクタントが使用される。該TLRトランスフェクタントは、腸管組織において発現しているTLRをコードするDNAを含む発現ベクターを細胞に導入することで製造することができる。該発現ベクターとしては、例えば、哺乳動物由来の発現ベクター (例えば、pcDNA3 (インビトロゲン社製)や、pEGF-BOS (Nucleic Acids. Res. 1990, 18(17), p5322)、pEF、pC DM8)、昆虫細胞由来の発現ベクター (例えば「Bac-to-BAC baculovairus expression system」(インビトロゲン社製)、pBacPAK8)、動物ウィルス由来の発現ベクター (例えば、pHSV、pMV、pAdexLcw)、レトロウィルス由来の発現ベクター (例えば、pZIPneo) が挙げられる。

#### [0030]

CHO細胞、COS細胞、NIH3T3細胞等の動物細胞での発現を目的とした場合には、細胞内で発現させるために必要なプロモーター、例えばSV40プロモーター(Mull



igan et al., Nature (1979) 277, 108)、MMLV-LTRプロモーター、EF1  $\alpha$  プロモーター (Mizushima et al., Nucleic Acids Res. (1990) 18, 5322)、CMVプロモーター等を持っていることが不可欠であり、細胞への形質転換を選抜するための遺伝子 (例えば、薬剤(ネオマイシン、G418等)により判別できるような薬剤耐性遺伝子)を有すればさらに好ましい。

## [0031]

さらに、遺伝子を安定的に発現させ、かつ、細胞内での遺伝子のコピー数の増幅を目的とする場合には、核酸合成経路が欠損したCHO細胞にそれを相補するジヒドロ葉酸還元酵素遺伝子(dhfr遺伝子)を有するベクター(例えば、pCHOI等)を導入し、メトトレキセート(MTX)により増幅させる方法が挙げられ、また、遺伝子の一過性の発現を目的とする場合には、SV40 T抗原を発現する遺伝子を染色体上に持つCOS細胞を用いてSV40の複製起点を持つベクター(pcD等)で形質転換する方法が挙げられる。複製開始点としては、また、ポリオーマウィルス、アデノウィルス、ウシパピローマウィルス(BPV)等の由来のものを用いることもできる。さらに、宿主細胞系で遺伝子コピー数増幅のため、発現ベクターは選択マーカーとして、アミノグリコシドトランスフェラーゼ(APH)遺伝子、チミジンキナーゼ(TK)遺伝子、dhfr遺伝子等を含むことができる。

## [0032]

また、宿主細胞としては、例えば、哺乳類細胞、昆虫類細胞等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。哺乳類細胞としては、例えば、HEK293T細胞、CHO(J. Exp. Med. (1995) 108, 945)、COS、NIH3T3、ミエローマ、BHK(baby hamster kidney)、HeLa、Vero、昆虫類細胞としては、例えば、Sf9、Sf21、Tn5が知られている。

### [0033]

CHO細胞としては、特に、dhfr遺伝子を欠損したCHO細胞であるdhfr-CHO (Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1980) 77, 4216-4220) やCHO K-1 (Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1968) 60, 1275) を好適に使用することができる。動物細胞において、大量発現を目的とする場合には特にCHO細胞が好ましい。また、宿主細胞としては、不死化した細胞株が好ましい。



## [0034]

宿主細胞へのベクターの導入は、例えば、リン酸カルシウム法、DEAEデキストラン法、カチオニックリボソームDOTAP(ロッシュダイアグノスティックス社製)を用いた方法、エレクトロポーレーション法、リポフェクション等当業者に周知の方法で行うことが可能である。

## [0035]

本発明においては、上記トランスフェクタントにおけるシグナル伝達を指標に、TLRの活性を測定する。TLRの活性は、例えば、サイトカイン(例えばIL-6、IL-12、IFN- $\gamma$ 、TNF- $\alpha$ 等)の発現、シグナル伝達経路における分子(例えばNF- $\kappa$ B、JNK、IRAK等)の活性化等を指標に測定できる。サイトカインの発現は、 $\alpha$ RNAレベルでもタンパク質レベルでも行うことが可能である。例えば、サイトカインのタンパク質レベルでの発現は、ヒトIL-6、IL-12、TNF- $\alpha$ 、IFN- $\gamma$  ELISA kit(株式会社テイエフビー(TFB、INC.))等の既存のヒト用キットを使用することで測定できる。また、シグナル伝達経路における分子の活性上昇は、ルシフェラーゼアッセイで行うことが可能である。例えば、ブタTLRトランスフェクタントにNF- $\kappa$ Bおよびルシフェラーゼ遺伝子を含むプラスミドベクター( $\alpha$ GLM-ENH)をトランスフェクションし、18時間後にリガンド(DNA等)で刺激する。刺激24時間後に細胞を溶解後、細胞溶解液を回収し測定まで $\alpha$ 80℃で保存する。ルシフェラーゼ活性は、細胞溶解液にルシフェリンを含む反応液を添加後、2秒後から8秒間にわたる発光の変化を測定する。各試料で3回同様の操作を行い、その平均をとる。以上の測定で発光が強い程、NF- $\alpha$ Bの活性が強いことを示す。

#### [0036]

本発明はまた、腸管免疫系を活性化する試料のスクリーニング方法を提供する。本発明におけるスクリーニング方法としては、上記評価方法を利用して、複数の被験試料について、腸管免疫系を活性化するか否かを評価し、腸管免疫系を活性化すると評価された試料を選択する。

#### [0037]

また、腸管組織において発現しているTLRに結合する試料を予めスクリーニングし、これにより得られた試料を被験試料として用いてもよい。腸管組織におい



て発現しているTLRに結合する試料のスクリーニングに用いられるTLRは、組換えタンパク質であっても、天然由来のタンパク質であってもよい。また、スクリーニングに用いられるTLRは部分ペプチドであってもよい。腸管組織において発現しているTLRに結合する試料のスクリーニング方法としては、まず、複数の被験試料を腸管組織において発現しているTLRに接触させる。次いで、該TLRと被験試料との結合を検出する。次いで、該TLRと結合する被験試料を選択する。TLRと被験試料との結合は、当業者に周知の方法で検出できる。

#### [0038]

上記評価方法またはスクリーニング方法によって得られた試料は、免疫賦活化 機能を有する試料として、例えば、アレルギー、癌、感染症等の治療または予防 に使用できる。

## [0039]

さらに、本発明においては、腸管免疫系を活性化する医薬組成物の製造方法を 提供する。本発明の医薬組成物は、免疫賦活化機能を有する医薬組成物として、 例えば、アレルギー、癌、感染症等の治療または予防に使用できる。また、本発 明の医薬組成物は、好ましくはワクチンとして使用される。

#### [0040]

本発明の医薬組成物の製造方法においては、上記スクリーニング方法によって 腸管免疫系を活性化すると評価された試料と医薬上許容される担体とを混合する 。医薬上許容される担体としては、例えばアジュバント(抗体産生増強剤)が挙 げられる。また、界面活性剤、賦形剤、着色料、着香料、保存料、安定剤、緩衝 剤、懸濁剤、等張化剤、結合剤、崩壊剤、滑沢剤、流動性促進剤、矯味剤等も医薬上許容される担体として挙げられるが、その他常用の担体を適宜使用することができる。具体的には、軽質無水ケイ酸、乳糖、結晶セルロース、マンニトール、デンプン、カルメロースカルシウム、カルメロースナトリウム、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート、ポリビニルピロリドン、ゼラチン、中鎖脂肪酸トリグリセライド、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油60、白糖、カルボキシメチルセルロース、コーンスターチ、無機塩類等を挙げることができる。このようにし



て製造された腸管免疫系を活性化する医薬組成物は、経口剤または注射剤として 使用できる。

## [0041]

また、本発明は、被験微生物が腸管免疫系を活性化する微生物であるか否かを 評価する方法も提供する。本発明における微生物としては、細菌、酵母等が例示 できるが、これらに限定されるものではない。また、細菌としては、特に制限は ないが、乳酸菌(例えば腸管常在乳酸菌や乳業用乳酸菌)が挙げられる。

#### [0042]

該評価方法においては、まず、被験微生物から抽出物を調製する。微生物抽出物としては、例えば、細胞壁、細胞膜、DNA、RNA、鞭毛等が挙げられる。また、該DNAとしては、CpG モチーフ、ATモチーフまたはCpG 様モチーフを有する断片が好適である。このような抽出物は、当業者に周知の方法によって微生物から調製できる。

#### [0043]

以下に、乳業用乳酸菌からCpG モチーフ、ATモチーフまたはCpG 様モチーフを 有する断片の調整方法を例示するが、本発明の方法はこれに限定されない。

#### [0044]

LactobacilliはLactobacilli MRS Broth (Difco laboratories, Detroit, MI, USA)で、StreptococciはElliker brothでそれぞれ3回継代培養(37 $^{\circ}$ C、24時間)後、50 $^{\circ}$ Lの培地に1%接種し、37 $^{\circ}$ Cで16時間培養する。菌体を遠心(3,000 $^{\circ}$ xg, 4 $^{\circ}$ C, 20分間)集菌し、TE緩衝液(10 $^{\circ}$ MM Tris-Cl,1 $^{\circ}$ MM EDTA pH7.5)で2回遠心(4,000 $^{\circ}$ xg, 4 $^{\circ}$ C, 20分間)洗浄後、5.0 $^{\circ}$ Lの $^{\circ}$ Cの引のTE緩衝液に再懸濁する。この菌液に、2.5 $^{\circ}$ Lのリゾチーム(生化学工業、東京、30 $^{\circ}$ Cの $^{\circ}$ LのN-アセチルムラミダーゼSG(生化学工業、東京、250 $^{\circ}$ LのM)を加え、37 $^{\circ}$ Cで10 $^{\circ}$ 30分間反応する。反応後、10 $^{\circ}$ Lの 0.1 $^{\circ}$ Lの SDS溶液を添加し、穏やかに撹拌する。これにプロテイナーゼK(Ta KaRa,京都20 $^{\circ}$ Mg/ml,150 $^{\circ}$ L)溶液を加え、37 $^{\circ}$ Cで一晩反応させる。反応後、5 $^{\circ}$ M NaC 1溶液(2.5 $^{\circ}$ Ml)を加え撹拌し、滅菌したビーカーに移す。100%エタノール(50 $^{\circ}$ Ml)を加えることにより核酸を沈殿させ、生じた沈殿を滅菌したガラス棒を用いて巻き取り、70%エタノールで洗浄後、TE緩衝液(10 $^{\circ}$ Ml)に溶解し、一晩4 $^{\circ}$ C下で完全に溶



解させる。RNaseA(SIGMA, 10mg/ml, 100 µ 1)を加え、37℃で60分間インキュベートした後、1/10量の5M NaCl(1ml)及び等量の100%エタノールを加え、核酸を沈殿させる。生じた沈殿を滅菌したガラス棒を用いて巻き取り、70%エタノールで洗浄後、TE緩衝液(2ml)に溶解する。以上の操作でDNAが精製され、使用までの間4℃下で保存する。染色体DNAはSau 3Al (制限酵素)により切断処理し、3%アガロースゲル電気泳動に供する。アガロースゲルよりDNAを回収し、プラスミドベクターにライゲーション後、クローニングしDNA配列をシークエンサーにて決定し、CpG モチーフ、ATモチーフまたはCpG 様モチーフを有する断片を調製する。

### [0045]

該評価方法においては、次いで、該抽出物をTLRトランスフェクタントに接触させる。次いで、該形質転換細胞におけるシグナル伝達を指標に、腸管組織において発現しているTLRの活性を測定する。該評価方法においては、該TLRの活性が、該抽出物を接触させないときに比べ上昇する場合に、被験微生物が腸管免疫系を活性化する微生物であると判定される。

### [0046]

また、本発明は、腸管免疫系を活性化する微生物のスクリーニング方法も提供する。該スクリーニング方法としては、上記評価方法を利用して、複数の被験微生物について、腸管免疫系を活性化するか否かを評価し、腸管免疫系を活性化すると評価された微生物を選択する。

#### [0047]

上記評価方法またはスクリーニング方法によって得られた微生物は、免疫賦活 化機能を有する微生物として、例えば、アレルギー、癌、感染症等の治療または 予防に使用できる。

### [0048]

腸管免疫系を活性化する微生物を使用することで、腸管免疫系を活性化する食品組成物を製造できる。本発明は、このような腸管免疫系を活性化する食品組成物の製造方法もまた提供する。本発明の食品組成物の製造方法においては、上記スクリーニング方法によって腸管免疫系を活性化する微生物であると評価された微生物と食品上許容される担体とを混合する。食品上許容される担体としては、



例えば安定化剤、保存剤、着色料、香料等が挙げられる。

## [0049]

本発明の食品組成物の好ましい態様としては、乳酸菌や酵母を含む食品、ドリンク等が挙げられる。乳酸菌や酵母を含む食品、ドリンクとしては、例えば乳製品が挙げられる。本発明の乳製品としては、発酵乳、チーズ、発酵食品(乳酸菌を含む食品、キムチ等)が挙げられる。これらは、当業者に周知の方法で製造できる。

#### [0050]

このようにして製造された食品組成物は、免疫賦活化機能を有する食品組成物 (例えば機能性食品、健康食品、特定保健用食品等)として、アレルギー、癌、 感染症等の治療または予防に使用できる。

## [0051]

本発明者らは、TLRと腸管免疫との関連を初めて見出した。また、TLRは、自然免疫を担当する細胞(例えばマクロファージや樹状細胞等)に発現していることが知られている(Gordon S. Cell. 111(2002)927-930、Akira S. et al, Nature Immunology. 2(2001)675-680)。よって、本発明のTLRトランスフェクタントは、腸管免疫担当細胞のモデル細胞として、例えば上記本発明の方法に使用できる。また、該TLRトランスフェクタントは、本発明の方法に用いる他の成分とともに、本発明の方法用のキットとして利用することもできる。

#### [0052]

本発明は、上記本発明の方法に利用できるTLRトランスフェクタント、該TLRトランスフェクタントを腸管免疫担当細胞のモデル細胞として使用する方法、該腸管免疫担当細胞のモデル細胞の製造方法、および該製造方法によって製造されるモデル細胞もまた提供するものである。

#### [0053]

#### 【実施例】

以下、本発明を実施例により、さらに具体的に説明するが本発明はこれら実施 例に制限されるものではない。

#### 1) ブタ組織



フナコシ株式会社より購入した。

#### [0054]

### 2) ブタTLR9遺伝子のクローニングと塩基配列決定

DDBJ/EMBL/GenBankにおいて公開されているヒトおよびマウスTLR9(それぞれA ccession Number ABO45180およびAF348140)遺伝子配列をもとに保存性の高い領域を探索しプライマーを作製した。そのプライマーを用いてブタ腸管パイエル板由来total RNAからRT-PCR法によりブタTLR9遺伝子断片を得た。得られた遺伝子断片はpGEM-T-Easy vectorにライゲーションしE.coli JM109コンピテントセルにトランスフォーメーションしサブクローニングした。DNA配列はDNA sequencer M odel 4000L(Li-Cor, Lincoln, NE, USA)により決定した。塩基配列、アミノ酸配列解析にはGENETYX-SV/RC Ver.11.0.3.1を用いた。残りのブタTLR9遺伝子配列はブタTLR9遺伝子断片から設計したプライマーを用いてRACE法により得た。全TLR9遺伝子をPCR法により増幅しクローニングした。

#### [0055]

### 3) ブタTLR9特異的ポリクローナル抗体の作製

GENETYX-SV/RC Ver. 11.0.3.1を用いた抗原決定基(エピトープ)解析とタンパク2次構造解析よりブタTLR9アミノ酸配列中より268から284番目の領域が高い抗原性を持つことを見出した。その領域のペプチド合成および合成ペプチドを抗原としたポリクローナル抗体作製をサワディテクノロジー株式会社に依頼した。

## [0056]

#### 4) ブタTLR9遺伝子を導入したトランスフェクタントの構築

ブタTLR9遺伝子を導入する宿主細胞としては、ヒトの細胞系で遺伝子導入のホスト細胞として広く利用されているHEK293T細胞(ヒト胎児腎細胞)を選択した。ヒトTLR9特異的プライマーを用いてHEK293T細胞がTLR9遺伝子を発現していないことを解析し、シグナルペプチドを除くブタTLR9遺伝子をライゲーションしたpCXN2.1-FLAG 遺伝子発現ベクター (H. Niwa et al, Gene, 108 (1991) 193-199) (大阪大学大学院医学研究科宮崎純一氏より分譲)をリポフェクション法によりHEK293T細胞にトランスフェクションした。抗生物質にはG418ネオマイシン(SIGMA) を用い、BECKMAN COULTER社のEPICSセルソーターシステムによりプタT



LR9発現細胞をセレクションした。

## [0057]

5) RT-PCR法によるトランスフェクタントにおけるブタTLR9発現解析トランスフェクタントよりTRIzol(インビトロジェン)を用いてtotal RNAを抽出し、ブタTLR9特異的プライマー(本発明で設計)、ヒトTLR9特異的プライマーおよびポジティブコントロールとしてヒトGAPDHプライマー(K. A. Zarember, P. J. Godowski, J. Immunology, 168 (2002) 554-561)を用いてRT-PCR法によるTLR9 mRNA遺伝子発現解析を行った。

## [0058]

6) フローサイトメトリー法および共焦点レーザー顕微鏡によるブタTLR9のトランスフェクタントにおける発現解析

細胞を1次抗体としてanti-FLAG mouse IgGモノクローナル抗体(SIGMA)で4℃、1時間処理後、2次抗体としてanti-mouse IgG-PerCP 標識抗体で4℃、30分間染色した。核染色はPropidium iodideを4℃、10分間処理で行った。解析にはFACSC aliburTM(日本BECTON DICKINSON株式会社)を用いた。ブタTLR9ポリクローナル抗体による免疫染色は、上記のように1次抗体染色後、2次抗体として、anti-rab bit IgG-Alexa 488標識抗体で4℃、30分間染色し、核染後解析した。また、細胞をI型コラーゲンコートDisk(IWAKI)に播き1次抗体としてanti-FLAG mouse IgGビオチン標識抗体(SIGMA)で4℃、1時間処理後、2次抗体としてストレプトアビジン-PE-Cy5抗体で4℃、30分間染色した。核染色にはPropidium iodide 4℃、10分間処理した。解析には共焦点レーザー顕微鏡(BIO-RAD社)を用いた。

## [0059]

7) トランスフェクタントを用いたCpG DNA取り込みの解析

CpG DNAは、既に報告のあるヒト免疫細胞を強く刺激する大腸菌ゲノムDNA由来 CpG2006型 (5'-TCGTCGTTTTGTCGTTTTGTCGTT-3'(配列番号:9))とマウス免疫細胞を強く刺激するCpG1826型(5'-TCCATGACGTTCC TGACGTT-3'(配列番号:10))(S. Pichyangkul et al, J. Immunological Methods, 247 (2001) 83-94)を用い、1Mの濃度のCpG DNAで、37℃にて1時間反応後、FACSCaliburTMおよび共焦点レーザー顕微鏡を用いて解析を行なった。



[0060]

8) ブタ各種組織におけるTLR9のreal-time PCR法による発現解析

ブタ各種組織(心臓、胸腺、肺臓、脾臓、肝臓、腎臓、骨格筋、十二指腸、空腸、回腸、回腸由来パイエル板、回腸由来腸管膜リンパ節)よりtotal RNAを抽出し、total RNA  $1\mu$ gからoligo- $d(T)_{18}$ プライマーを用いてcDNAを合成後精製した。ブタTLR9特異的プライマーおよび精製cDNAからLightCycler(Roche)を用いて real-time quantitative PCRに供した。リアクションキットとしてLight Cycler-Fast Start DNA Master SYBR Green(Roche)を用いた。検量線から求めたブタTLR9遺伝子量とハウスキーピング遺伝子である $\beta$ アクチン遺伝子量との比から、ブタTLR9 mRNA量を算出した。結果は、脾臓中のTLR9発現量を1.000とした場合の各種組織に含まれるブタTLR9 mRNA量を数値化し比較した。

本発明で用いたプライマーの塩基配列情報を表1にまとめた。

[0061]



## 【表1】

sTLR9遺伝子クローニングプライマー	フォワードプライマー	配列番号	リバースプライマー	配列番号
sTLR9(2775-3145)	AGACTGGTTACCTGGCAAGA 11 GCTATTCDGCDGTDGGAC	11	GCTATTCDGCDGTDGGAC	12
sTLR9(2301-2775)	CAACCTGAAAGTCCTAGACG	13	CAACCTGAAAGTCCTAGACG 13 GGCAGAAGTTCCGGTTATAG	14
sTLR9(1708-2347)	AGCTACAACAGCCAGCCCTT 15	15	AGGCGCAGTGCAGAGGGTT	16
sTLR9(1057-1727)	CTGCGCAAGCTCAACCTGT	17	AAGGCTGCTGTTGTAGCT	18
sTLR9(140-1089)	CTGCCTTCCTACCCTGTGA	19	GTGGTAATTGAAGGACAGGTT	20
sTLR9(5'RACE, cDNA合成)		••••••	GCAGTTCCACTTGAGGTT GA 21	21
sTLR9(5'RACE, 1浓ネスデッド PCR)		•••••	ACGAAGTCAGAGTCGTGCAA	22
stlr9(5'RACE, 2次ネステッド PCR)		*******	AGGAAGAGCCAGTTGCAGTT	23
	Traus.	配列		配列
mRNA 発現解析プライマー	フォワードプライマー	番号	リバースプライマー	番号
ブタTLR9	CTGAAAGTCCTAGACGTGAG	24	CTGAAAGTCCTAGACGTGAG 24 TCTTGCCAGGTAACCAGTCT	25
EF TLR9	GGACCTCTGGTACTGCTTCCA	26	GGACCTCTGGTACTGCTTCCA 26 AAGCTCGTTGTACACCCAGTCT 27	27
EF GAPDH	GAAGGTGAAGGTCGGAGTC 28	28	GAAGATGGTGATGGGATTTC	29
STLR9 17 11 9 4 LRT-PCR	GTGGAACTGTTTTGGCATC 30	30	CACAGCACTCTGAGCTTTGT.	31
sb-アクチン リアルタイムRT-PCR	TGGCATTGTCATGGACTCTG	32	TGGCATTGTCATGGACTCTG   32   AGGGGCGATGATCTTGATCT	33

## $[0\ 0\ 6\cdot 2]$

[実施例1] ブタTLR9遺伝子配列の決定と他種TLR9との相同性

本発明により決定したブタTLR9 cDNA塩基配列は3090塩基の構造遺伝子(ORF)を含む3145塩基(5'側に54塩基の非転写領域を含む)であった。ORFは1029残基のアミノ酸をコードしており、分子量は115.8kDaであった(図1および2)。多種TLR9に対するアライメントを図4および5に示した。ブタTLR9アミノ酸配列とヒト、マウス、ネコTLR9に対してそれぞれ82.0%、74.9%および86.6%の相同性が



認められた(表2)。

[0063]

【表2】

TLR9	塩基配列a	アミノ酸配列a
	相同性(%)	相同性(%)
ヒト	84.9	82.0
マウス	78.2	74.9
ネコ・	86.6	86.6

aヒト、マウスおよびネコTLR9の配列情報は、DDBJより以下のaccession No. (それぞれAB045180、AF348140およびAY137581) で入手した。

#### [0064]

「実施例2] ブタTLR9トランスフェクタントの発現解析

コントロール細胞とトランスフェクタント由来total RNAを鋳型としたブタTLR 9 mRNAとヒトTLR9 mRNAのRT-PCR発現解析によりトランスフェクタントにおける ブタTLR9 mRNAの強い発現が認められた。また、両者ともにヒトTLR9 mRNAの発現は認められなかった(図6)。

## [0065]

フローサイトメトリーによる発現解析から、1次抗体として抗-FLAG抗体を用いた場合、コントロール細胞と比較してポジティブ側への大きなシフトがみられた(図 7-a)。またブタTLR9抗体を用いた場合もポジティブ側へのシフトがみられた(図 7-b)。レーザー顕微鏡による解析からも同様に発現が確認された(図 8-a、c、b、d)。

## [0066]

[実施例3] CpG DNA取り込み解析

共焦点レーザー顕微鏡による解析ではCpG DNAの違いによる取り込みの顕著な 差は判断できなかったが、フローサイトメトリーによるCpG DNAの取り込み解析



によりブタTLR9はマウス型CpG 1826よりもヒト型CpG2006を比較的多く取り込んでいることが明らかとなった(図7-c、8-e、f)。

#### $[0\ 0\ 6\ 7]$

[実施例4] 各種組織におけるブタTLR9 mRNAの発現解析

real-time PCR法による各種組織におけるブタTLR9 mRNAの発現解析の結果、ブタTLR9は、腸管リンパ系組織において、特にパイエル板と腸管膜リンパ節において強く発現していることが明らかとなった(図9)。

#### [0068]

本実施例によりブタTLR9はマウスに比べヒトやネコTLR9と高い相同性を示すことが明らかとなった。また、real-time PCRによる発現解析から、これまでTLR9は脾臓において強い発現が認められるという報告がされていたが、経口的に病原細菌に曝される可能性が最も高い腸管粘膜系の内、腸管免疫の中心的な役割を果たすパイエル板や腸管膜リンパ節において、脾臓の約3倍以上のmRNA発現が認められた点は大変興味深い新知見である。また、本実施例はブタTLR9トランスフェクタントを構築することに成功し、本トランスフェクタントを用いたCpG DNAの取り込み解析から、ブタTLR9がマウス型に比べてヒト型CpG DNAに対する反応性が高かったことから、今後、このトランスフェクタントを用いた機能性乳酸菌DNAの認識性の解析が飛躍的に進み、ブタを実験動物としたヒトへのモデル系の計画的解析を通して、機能性食品開発の基礎研究が分子間の反応としてより詳細に検討できる。

### [0069]

TLR9により認識される細菌DNAはマクロファージや樹状細胞等を刺激し、サイトカイン等のシグナル分子の産生を促すことが知られている(M. Bauer et al , J. Immunol. 166 (2001) 5000-5007)。本実施例の成果は細菌DNAによる刺激とTLR9による認識およびシグナル伝達システムを応用したワクチンの開発につながるものであり(R. L. Modlin, Nature 408 (2000) 659-660)、感染を抑制するだけの低い免疫応答から、細菌を殺す有効性の高い応答へと切り換えることができるため、結核等の感染症の治療、さらには癌、アレルギー等への幅広い応用が期待できる。最近、腸管まで届く生きた抗原運搬役として乳酸菌が注目を浴びている



が、それに加えて乳酸菌由来DNAもまた免疫賦活化能があることが本発明者らの研究で明らかになったことから乳酸菌に対する期待が大いに高まっている。本発明でTLR9がパイエル板および腸管膜リンパ節で強い発現が認められたことから、TLR9が腸管免疫系において重要な役割を担っていることが強く示唆され、腸管に存在する乳酸菌や食餌性の乳業用乳酸菌のDNAがTLR9を刺激し、免疫を活性化する可能性が考えられる。それゆえ、乳酸菌DNAのTLR9を介した腸管免疫系を明らかにすることは、腸管常在乳酸菌や乳業用乳酸菌を用いたDNAワクチンの開発に向けた解決すべき課題である。

#### [0.070]

また、パイエル板および腸管膜リンパ節におけるTLR9の強い発現は、これら腸管免疫における自然免疫系の顕著な発達を意味しているかもしれない。近年、医学、免疫学の分野において腸管免疫系が極めて重要な領域として注目を集めるようになってきた。比較的新しい研究分野であるため基本的な免疫機構についての知見が少なく、その機構解明が大いに期待されている。

## [0071]

本発明で得られた知見は、今後腸管におけるTLR9を介したシグナル伝達経路についてその認識メカニズムを分子レベルで明らかするための糸口となり、自然免疫という基本的な免疫システムがより発展的に解明されるための原動力ともなる

## [0072]

### 【発明の効果】

本発明においてTLRトランスフェクタントの利用法が提供された。TLRトランスフェクタントは、腸管免疫担当細胞のモデル細胞として利用できる。また、TLRトランスフェクタントを利用することで、腸管免疫系を活性化する試料および微生物を同定でき、腸管免疫系を活性化する医薬組成物および食品組成物を製造できる。該試料、微生物、医薬組成物、および食品組成物は、例えば、アレルギー、癌、感染症等の治療または予防に使用できる。

#### [0073]

#### 【配列表】



# SEQUENCE LISTING

<110> Meiji Dairies Corporation

<120> The use of toll-like receptor transfectant

<130> M1-X0301

<160> 34

<170> PatentIn version 3.1

<210> 1

<211> 3329

<212> DNA

<213> Sus scrofa

<220>

<221> CDS

<222> (55)..(3147)

<223>

<400> 1

agctgcggcc cggtctgcca gccagaccct ttggagaaga ccccactccc tgtc atg

57

Met

1

ggc ccc cgc tgc acc ctg cac ccc ctt tct ctc ctg gtg cag gtg aca Gly Pro Arg Cys Thr Leu His Pro Leu Ser Leu Leu Val Gln Val Thr 105



5 10 15

			J					10					10			
gcg	ctg	gct	gcg	act	ctg	gcc	cag	ggc	agg	ctg	cct	gcc	ttc	ctg	ccc	153
	Leu						_									
		20					25					30				
tgt	gag	ctc	cag	ссс	cac	ggc	ctg	gtg	aac	tgc	aac	tgg	ctc	ttc	ctg	201
Cys	Glu	Leu	Gln	Pro	His	Gly	Leu	Val	Asn	Cys	Asn	Trp	Leu	Phe	Leu	
	35					40					45					
aag	tcc	gtg	ccc	cac	ttc	tcg	gcg	gca	gcg	ccc	cgg	gcc	aac	gtc	acc	249
Lys	Ser	Val	Pro	His	Phe	Ser	Ala	Ala	Ala	Pro	Arg	Ala	Asn	Val	Thr	
50					55					60					65	
	ctc															297
Ser	Leu	Ser	Leu		Ser	Asn	Arg	Ile		His	Leu	His	Asp		Asp	
				70					75		•			80		
											,	-	1		£	245
	gtc		_													345
Phe	Val	His		Ser	Ser	Leu	Arg		Leu	Asn	Leu	Lys		ASI	Cys	
			85					90					95			
			~~~	at a	000	222	o+		++0	000	tao	000	ata	200	ato	393
	ccg															555
FIO	Pro	100	GIY	Leu	361	110	105	1115	THE	110	Cys	110	Met	1111	110	
		100					105					110				
asa	ccc	aac	acc	ttc	ctø	gcc	gtg	ccc	acc	ctg	gag	gag	ctg	aac	ctg	441
	Pro															
J1u	115					120		- 20		_54	125					



agc	tac	aac	agc	atc	acg	acc	gtg	cct	gcc	ctg	ссс	gac	tcc	ctc	gtg	489
Ser	Tyr	Asn	Ser	Ile	Thr	Thr	Val	Pro	Ala	Leu	Pro	Asp	Ser	Leu	Val	
130					135					140					145	
tcc	ctg	tcg	ctg	agc	cgc	acc	aac	atc	ctg	gtg	cta	gac	ссс	acc	cac	537
Ser	Leu	Ser	Leu	Ser	Arg	Thr	Asn	Ile	Leu	Val	Leu	Asp	Pro	Thr	His	
				150					155					160		
ctc	act	ggc	cta	cat	gcc	ctg	cgc	tac	ctg	tac	atg	gat	ggc	aac	tgc	585
Leu	Thr	Gly	Leu	His	Ala	Leu	Arg	Tyr	Leu	Tyr	Met	Asp	Gly	Asn	Cys	
			165					170					175			
tac	tac	aag	aac	ccc	tgc	cag	ggg	gcg	ctg	gag	gtg	gtg	ccg	ggt	gcc	633
Tyr	Tyr	Lys	Asn	Pro	Cys	Gln	Gly	Ala	Leu	Glu	Val	Val	Pro	Gly	Ala	
		180					185					190				
ctc	ctc	ggc	ctg	ggc	aac	ctc	aca	cat	ctc	tca	ctc	aag	tac	aac	aat	681
Leu	Leu	Gly	Leu	Gly	Asn	Leu	Thr	His	Leu	Ser	Leu	Lys	Tyr	Asn	Asn	
	195					200					205					
ctc	acg	gag	gtg	ccc	cgc	ago	ctg	ccc	ccc	ago	ctg	gag	acc	ctg	ctg	729
Leu	Thr	Glu	Val	Pro	Arg	Ser	Leu	Pro	Pro	Ser	Leu	Glu	Thr	Leu	Leu	
210					215					220	)				225	
ttg	tcc	tac	aac	cac	att	gto	acc	ctg	acg	cct	gag	gac	ctg	gcc	aat	777
Leu	Ser	Tyr	· Asn	His	Ile	Val	Thr	Let	ı Thr	Pro	Glu	ı Asp	Leu	ı Ala	ı Asn	•
				230					235					240		



cta	act	acc	cto	cgc	øtø	ctt	gat	gtø	ggg	ggg	aac	tgc	cgc	cgc	tgt	82	:5
_										Gly						3-	
Leu	1111	ma	245	,,, e	, u	Dou		250				0,0	255	0	.,		
			240					200					200				
gac	cat	gcc	cgc	aac	ccc	tgc	agg	gag	tgc	cca	aag	gac	cac	ccc	aag	87	'3
_										Pro							
ПОР		260	0			•	265				•	270					
		,200															
ctg	cac	tct	gac	acc	ttc	agc	cac	ctg	agc	cgc	ctc	gaa	ggc	ctg	gtg	92	21
_										Arg							
	275					280					285						
ttg	aaa	gac	agt	tct	ctc	tac	aac	ctg	gac	gcc	agg	tgg	ttc	cga	ggc	96	69
Leu	Lys	Asp	Ser	Ser	Leu	Tyr	Asn	Leu	Asp	Ala	Arg	Trp	Phe	Arg	Gly		
290					295					300					305		
ctg	gac	agg	ctc	caa	gtg	ctg	gac	ctg	agt	gag	aac	ttc	ctc	tac	gac	101	17
Leu	Asp	Arg	Leu	Gln	Val	Leu	Asp	Leu	Ser	Glu	Asn	Phe	Leu	Tyr	Asp		
				310					315					320			
tgc	atc	acc	aag	acc	acg	gcc	ttc	cag	ggc	ctg	gcc	cga	ctg	cgc	aag	106	65
Cys	Ile	Thr	Lys	Thr	Thr	Ala	Phe	Gln	Gly	Leu	Ala	Arg	Leu	Arg	Lys		
		•	325					330					335				
ctc	aac	ctg	tcc	ttc	aat	tac	cac	aag	aag	gtg	tcc	ttt	gcc	cac	ctg	111	13
Leu	Asn	Leu	Ser	Phe	Asn	Tyr	His	Lys	Lys	Val	Ser	Phe	Ala	His	Leu		
		340					345					350					

cac ctg gca ccc tcc ttt ggg cac ctc cgg tcc ctg aag gag ctg gac

1161

## 特願2003-172132



His Leu Ala Pro Ser Phe Gly His Leu Arg Ser Leu Lys Glu Leu Asp 355 360 365

atg ca	ggc	atc	ttc	ttc	cgc	tcg	ctc	agt	gag	acc	acg	ctc	caa	cct	1209
Met His	Gly	Ile	Phe	Phe	Arg	Ser	Leu	Ser	Glu	Thr	Thr	Leu	Gln	Pro	
370				375					380					385	
ctg gt	caa	ctg	cct	atg	ctc	cag	acc	ctg	cgc	ctg	cag	atg	aac	ttc	1257
Leu Va	Gln	Leu	Pro	Met	Leu	Gln	Thr	Leu	Arg	Leu	Gln	Met	Asn	Phe	
			390					395					400		
att aa	cag	gcc	cag	ctc	agc	atc	ttt	ggg	gcc	ttc	cct	ggc	ctg	ctg .	1305
Ile Ası	ı Gln	Ala	Gln	Leu	Ser	Ile	Phe	Gly	Ala	Phe	Pro	Gly	Leu	Leu	
		405					410					415			
tac gt	g gac	cta	tcg	gac	aac	cgc	atc	agc	gga	gct	gca	agg	cca	gtg	1353
Tyr Va	l Asp	Leu	Ser	Asp	Asn	Arg	Ile	Ser	Gly	Ala	Ala	Arg	Pro	Val	
	420					425					430				
gcc at	t act	agg	gag	gtg	gat	ggt	agg	gag	agg	gtc	tgg	ctg	cct	tcc	1401
Ala Il															
43					440					445					
agg aa	c ctc	gct	cca	cgt	cca	ctg	gac	act	ctc	cgc	tca	gag	gac	ttc	1449
Arg As															
450	. <u> </u>			455	<i>-</i>				460	0				465	
400				100											

atg cca aac tgc aag gcc ttc agc ttc acc ttg gac ctg tct cgg aac 1497 Met Pro Asn Cys Lys Ala Phe Ser Phe Thr Leu Asp Leu Ser Arg Asn



470 . 475

aac ctg gtg aca atc cag tcg gag atg ttt gct cgc ctc tca cgc ctc

1545
Asn Leu Val Thr Ile Gln Ser Glu Met Phe Ala Arg Leu Ser Arg Leu

485
490
495

gag tgc ctg cgt ctg agc cac aac agc atc tcc cag gcg gtc aat ggc 1593
Glu Cys Leu Arg Leu Ser His Asn Ser Ile Ser Gln Ala Val Asn Gly
500 505 510

tct cag ttt gtg ccg ctg acc agc ctg cgg gtg ctg gac ctg tcc cac

1641
Ser Gln Phe Val Pro Leu Thr Ser Leu Arg Val Leu Asp Leu Ser His

515

520

525

aac aag ctg gac ctg tat cac ggg cgc tcg ttc acg gag ctg ccg cgc 1689
Asn Lys Leu Asp Leu Tyr His Gly Arg Ser Phe Thr Glu Leu Pro Arg
530 535 540 545

ctg gaa gca ctg gac ctc agc tac aac agc cag ccc ttt acc atg cag

1737

Leu Glu Ala Leu Asp Leu Ser Tyr Asn Ser Gln Pro Phe Thr Met Gln

550

555

560

ggt gtg ggc cac aac ctc agc ttc gtg gcc cag ctg ccc gcc ctg cgc 1785

Gly Val Gly His Asn Leu Ser Phe Val Ala Gln Leu Pro Ala Leu Arg

565 570 575

tac ctc agc ctg gcg cac aat gac atc cat agc cga gtg tcc cag cag

Tyr Leu Ser Leu Ala His Asn Asp Ile His Ser Arg Val Ser Gln Gln

580

585

590



ctc	tgt	agc	gcc	tca	ctg	tgc	gcc	ctg	gac	ttt	agc	ggc	aac	gat	ctg	1881
Leu	Cys	Ser	Ala	Ser	Leu	Cys	Ala	Leu	Asp	Phe	Ser	Gly	Asn	Asp	Leu	
	595					600					605					
agc	cgg	atg	tgg	gct	gag	gga	gac	ctc	tat	ctc	cgc	ttc	ttc	caa	ggc	1929
Ser	Arg	Met	Trp	Ala	Glu	Gly	Asp	Leu	Tyr	Leu	Arg	Phe	Phe	Gln	Gly	
610					615					620					625	
cta	aga	agc	cta	gtc	tgg	ctg	gac	ctg	tcc	cag	aac	cac	ctg	cac	acc	1977
Leu	Arg	Ser	Leu	Val	Trp	Leu	Asp	Leu	Ser	Gln	Asn	His	Leu	His	Thr	
				630					635					640		
ctc	ctg	cca	cgt	gcc	ctg	gac	aac	ctc	ссс	aaa	agc	ctg	aag	cat	ctg	2025
Leu	Leu	Pro	Arg	Ala	Leu	Asp	Asn	Leu	Pro	Lys	Ser	Leu	Lys	His	Leu	
			645					650					655			
cat	ctc	cgt	gac	aat	aac	ctg	gcc	ttc	ttc	aac	tgg	agc	agc	ctg	acc	2073
His	Leu	Arg	Asp	Asn	Asn	Leu	Ala	Phe	Phe	Asn	Trp	Ser	Ser	Leu	Thr	
		660					665					670				
ctc	ctg	ссс	aag	ctg	gaa	acc	ctg	gac	ttg	gct	gga	aac	cag	ctg	aag	2121
Leu	Leu	Pro	Lys	Leu	Glu	Thr	Leu	Asp	Leu	Ala	Gly	Asn	Gln	Leu	Lys	
	675					680					685					
gcc	cta	agc	aat	ggc	agc	ctg	cca	tct	ggc	acc	cag	ctg	cgg	agg	ctg	2169
Ala	Leu	Ser	Asn	Gly	Ser	Leu	Pro	Ser	Gly	Thr	Gln	Leu	Arg	Arg	Leu	
690					695					700					705	



gac	ctc	agt	ggc	aac	agc	atc	ggc	ttt	gtg	aac	cct	ggc	ttc	ttt	gcc	2217
Asp	Leu	Ser	Gly	Asn	Ser	Ile	Gly	Phe	Val	Asn	Pro	Gly	Phe	Phe	Ala	
				710					715					720		
ctg	gcc	aag	cag	tta	gaa	gag	ctc	aac	ctc	agc	gcc	aat	gcc	ctc	aag	2265
							Leu									
		- <b>J</b> -	725					730					735			e
			.20													
	~+~	~~~	000	too	taa	+++	ggc	terr	ata	ata	aac	220	cta	ลลล	atc	2313
																2010
Thr	vai		Pro	ser	1rp	rne	Gly	ser	met	vai	GIY		Leu	Lys	vai	
		740					745					750				
cta	gac	gtg	agc	gcc	aac	cct	ctg	cac	tgc	gcc	tgt	ggg	gcg	acc	ttc	2361
Leu	Asp	Val	Ser	Ala	Asn	Pro	Leu	His	Cys	Ala	Cys	Gly	Ala	Thr	Phe	
	755					760					765					
gtg	ggc	ttc	ctg	ctg	gag	gta	cag	gct	gcc	gtg	cct	ggg	ctg	ccc	agc	2409
Val	Gly	Phe	Leu	Leu	Glu	Val	Gln	Ala	Ala	Val	Pro	Gly	Leu	Pro	Ser	•
770					775					780					785	
cac	atc	ລລດ	tot	aac	aot	cca	ggg	Cag	ctc	cag	aac	cat	agc	atc	ttt	2457
							Gly									
Arg	vai	Lys	Cys		Ser	110	Gly	GIII			GIY	1113	JCI	800		
				790					795					800		
																0505
							ctg									2505
Ala	Gln	Asp	Leu	Arg	Leu	Cys	Leu	Asp	Glu	Thr	Leu	Ser	Trp	Asn	Cys	
			805					810					815			

ttt ggc atc tcg ctg ctg gcc atg gcc ctg ggc ctg gtt gtg ccc atg



Phe Gly Ile Ser Leu Leu Ala Met Ala Leu Gly Leu Val Val Pro Met 820 825 830

ctg	cac	cac	ctc	tgc	ggc	tgg	gac	ctc	tgg	tac	tgc	ttc	cac	ctg	tgc	2601
Leu	His	His	Leu	Cys	Gly	Trp	Asp	Leu	Trp	Tyr	Cys	Phe	His	Leu	Cys	
	835					840					845					

ctg gcc tgg ctg ccc	cac cga ggg cag cgg	cgg ggc gca gac gcc	c ctg 2649
Leu Ala Trp Leu Pro	His Arg Gly Gln Arg	Arg Gly Ala Asp Ala	a Leu
850	855	860	865

ttc	tat	gat	gcc	ttc	gtg	gtc	ttt	gac	aaa	gct	cag	agt	gct	gtg	gcc	2697
Phe	Tyr	Asp	Ala	Phe	Val	Val	Phe	Asp	Lys	Ala	Gln	Ser	Ala	Val	Ala	
				870					875					880		

gac	tgg	gtg	tac	aac	gag	ctg	cgg	gtg	cag	ctg	gag	gag	cgc	cgt	ggg	2745
Asp	Trp	Val	Tyr	Asn	Glu	Leu	Arg	Val	Gln	Leu	Glu	Glu	Arg	Arg	Gly	
			885					890					895			

cgc cgc	gca	ctg	cgc	ctg	tgc	ctg	gag	gag	cga	gac	tgg	tta	cct	ggc	2793
Arg Arg	Ala	Leu	Arg	Leu	Cys	Leu	Glu	Glu	Arg	Asp	Trp	Leu	Pro	Gly	
	900		•			905					910				

aag	acg	ctc	ttc	gag	aac	ctg	tgg	gcc	tca	gtc	tac	agc	agc	cgc	aag	2841
Lys	Thr	Leu	Phe	Glu	Asn	Leu	Trp	Ala	Ser	Val	Tyr	Ser	Ser	Arg	Lys	
	915					920					925					

acc	ctg	ttt	gtg	ctg	gcc	cac	acg	gac	cgt	gtc	agc	ggc	ctc	ttg	cgt	2889
Thr	Leu	Phe	Val	Leu	Ala	His	Thr	Asp	Arg	Val	Ser	Gly	Leu	Leu	Arg	



gcc agt ttc ctg ctg gcc cag cag cgc ctg ctg gag gac cgc aag gac Ala Ser Phe Leu Leu Ala Gln Gln Arg Leu Leu Glu Asp Arg Lys Asp gtt gta gtg ctg gtg atc ctg cgc ccc gat gcc tac cgc tcc cgc tac Val Val Val Leu Val Ile Leu Arg Pro Asp Ala Tyr Arg Ser Arg Tyr gtg cgg ctg cgc cag cgc ctc tgc cgc cag agt gtc ctc ctc tgg ccc Val Arg Leu Arg Gln Arg Leu Cys Arg Gln Ser Val Leu Leu Trp Pro cac cag ccc cgt ggg cag ggc agc ttc tgg gcc cag ctg ggc aca gcc His Gln Pro Arg Gly Gln Gly Ser Phe Trp Ala Gln Leu Gly Thr Ala ctg acc agg gac aac cgc cac ttc tat aac cgg aac ttc tgc cgg Leu Thr Arg Asp Asn Arg His Phe Tyr Asn Arg Asn Phe Cys Arg ggc ccc acg aca gcc gaa tag cactgagtga cagcccagtt gccccagccc Gly Pro Thr Thr Ala Glu ccctggattt gcctctctgc ctgggtgccc caacctgctt tgctcagcca caccactgct

ctgctccctg ttccccaccc cacccccag cctggcatgt aacatgtgcc caataaatgc



taccggaggc caagcaaaaa aaaaaaaaaa aa

3329

<210> 2

<211> 1030

<212> PRT

<213> Sus scrofa

<400> 2

Met Gly Pro Arg Cys Thr Leu His Pro Leu Ser Leu Leu Val Gln Val

1

5

10

15

Thr Ala Leu Ala Ala Thr Leu Ala Gln Gly Arg Leu Pro Ala Phe Leu 20 25 30

Pro Cys Glu Leu Gln Pro His Gly Leu Val Asn Cys Asn Trp Leu Phe
35 40 45

Leu Lys Ser Val Pro His Phe Ser Ala Ala Ala Pro Arg Ala Asn Val 50 55 60

Thr Ser Leu Ser Leu Leu Ser Asn Arg Ile His His Leu His Asp Ser 65 70 75 80

Asp Phe Val His Leu Ser Ser Leu Arg Thr Leu Asn Leu Lys Trp Asn 85 90 95

Cys Pro Pro Ala Gly Leu Ser Pro Met His Phe Pro Cys His Met Thr



100 105

Ile Glu Pro Asn Thr Phe Leu Ala Val Pro Thr Leu Glu Glu Leu Asn 115 120 125

Leu Ser Tyr Asn Ser Ile Thr Thr Val Pro Ala Leu Pro Asp Ser Leu 130 135 140

Val Ser Leu Ser Leu Ser Arg Thr Asn Ile Leu Val Leu Asp Pro Thr

145 150 . 155 160

His Leu Thr Gly Leu His Ala Leu Arg Tyr Leu Tyr Met Asp Gly Asn 165 170 175

Cys Tyr Tyr Lys Asn Pro Cys Gln Gly Ala Leu Glu Val Val Pro Gly 180 185 190

Ala Leu Leu Gly Leu Gly Asn Leu Thr His Leu Ser Leu Lys Tyr Asn 195 200 205

Asn Leu Thr Glu Val Pro Arg Ser Leu Pro Pro Ser Leu Glu Thr Leu 210 215 220

Leu Leu Ser Tyr Asn His Ile Val Thr Leu Thr Pro Glu Asp Leu Ala 225 230 235 240

Asn Leu Thr Ala Leu Arg Val Leu Asp Val Gly Gly Asn Cys Arg Arg 245 250 255



Cys Asp His Ala Arg Asn Pro Cys Arg Glu Cys Pro Lys Asp His Pro 260 265 270

Lys Leu His Ser Asp Thr Phe Ser His Leu Ser Arg Leu Glu Gly Leu 275 280 285

Val Leu Lys Asp Ser Ser Leu Tyr Asn Leu Asp Ala Arg Trp Phe Arg 290 295 300

Gly Leu Asp Arg Leu Gln Val Leu Asp Leu Ser Glu Asn Phe Leu Tyr 305 310 315 320

Asp Cys Ile Thr Lys Thr Thr Ala Phe Gln Gly Leu Ala Arg Leu Arg 325 330 335

Lys Leu Asn Leu Ser Phe Asn Tyr His Lys Lys Val Ser Phe Ala His 340 345 350

Leu His Leu Ala Pro Ser Phe Gly His Leu Arg Ser Leu Lys Glu Leu 355 360 365

Asp Met His Gly Ile Phe Phe Arg Ser Leu Ser Glu Thr Thr Leu Gln 370 375 380

Pro Leu Val Gln Leu Pro Met Leu Gln Thr Leu Arg Leu Gln Met Asn 385 390 395 400

Phe Ile Asn Gln Ala Gln Leu Ser Ile Phe Gly Ala Phe Pro Gly Leu
405 410 415



Leu Tyr Val Asp Leu Ser Asp Asn Arg Ile Ser Gly Ala Ala Arg Pro 420 425 430

Val Ala Ile Thr Arg Glu Val Asp Gly Arg Glu Arg Val Trp Leu Pro
435 440 445

Ser Arg Asn Leu Ala Pro Arg Pro Leu Asp Thr Leu Arg Ser Glu Asp 450 455 460

Phe Met Pro Asn Cys Lys Ala Phe Ser Phe Thr Leu Asp Leu Ser Arg
465 470 475 480

Asn Asn Leu Val Thr Ile Gln Ser Glu Met Phe Ala Arg Leu Ser Arg 485 490 495

Leu Glu Cys Leu Arg Leu Ser His Asn Ser Ile Ser Gln Ala Val Asn 500 505 510

Gly Ser Gln Phe Val Pro Leu Thr Ser Leu Arg Val Leu Asp Leu Ser 515 520 525

His Asn Lys Leu Asp Leu Tyr His Gly Arg Ser Phe Thr Glu Leu Pro 530 535 540

Arg Leu Glu Ala Leu Asp Leu Ser Tyr Asn Ser Gln Pro Phe Thr Met 545 550 555 560

Gln Gly Val Gly His Asn Leu Ser Phe Val Ala Gln Leu Pro Ala Leu



570

575

Arg Tyr Leu Ser Leu Ala His Asn Asp Ile His Ser Arg Val Ser Gln 580 585 590

Gln Leu Cys Ser Ala Ser Leu Cys Ala Leu Asp Phe Ser Gly Asn Asp 595 600 605

Leu Ser Arg Met Trp Ala Glu Gly Asp Leu Tyr Leu Arg Phe Phe Gln 610 615 620

Gly Leu Arg Ser Leu Val Trp Leu Asp Leu Ser Gln Asn His Leu His 625 630 635 640

Thr Leu Leu Pro Arg Ala Leu Asp Asn Leu Pro Lys Ser Leu Lys His 645 650 655

Leu His Leu Arg Asp Asn Asn Leu Ala Phe Phe Asn Trp Ser Ser Leu 660 665 670

Thr Leu Leu Pro Lys Leu Glu Thr Leu Asp Leu Ala Gly Asn Gln Leu 675 680 685

Lys Ala Leu Ser Asn Gly Ser Leu Pro Ser Gly Thr Gln Leu Arg Arg 690 695 700

Leu Asp Leu Ser Gly Asn Ser Ile Gly Phe Val Asn Pro Gly Phe Phe 705 710 715 720



Ala Leu Ala Lys Gln Leu Glu Glu Leu Asn Leu Ser Ala Asn Ala Leu
725 730 735

Lys Thr Val Glu Pro Ser Trp Phe Gly Ser Met Val Gly Asn Leu Lys
740 745 750

Val Leu Asp Val Ser Ala Asn Pro Leu His Cys Ala Cys Gly Ala Thr
755 760 765

Phe Val Gly Phe Leu Leu Glu Val Gln Ala Ala Val Pro Gly Leu Pro 770 775 780

Ser Arg Val Lys Cys Gly Ser Pro Gly Gln Leu Gln Gly His Ser Ile 785 790 795 800

Phe Ala Gln Asp Leu Arg Leu Cys Leu Asp Glu Thr Leu Ser Trp Asn 805 810 815

Cys Phe Gly Ile Ser Leu Leu Ala Met Ala Leu Gly Leu Val Val Pro 820 825 830

Met Leu His His Leu Cys Gly Trp Asp Leu Trp Tyr Cys Phe His Leu 835 840 845

Cys Leu Ala Trp Leu Pro His Arg Gly Gln Arg Arg Gly Ala Asp Ala 850 855 860

Leu Phe Tyr Asp Ala Phe Val Val Phe Asp Lys Ala Gln Ser Ala Val 865 870 875 880



Ala Asp Trp Val Tyr Asn Glu Leu Arg Val Gln Leu Glu Glu Arg Arg 885 890 895

Gly Arg Arg Ala Leu Arg Leu Cys Leu Glu Glu Arg Asp Trp Leu Pro 900 905 910

Gly Lys Thr Leu Phe Glu Asn Leu Trp Ala Ser Val Tyr Ser Ser Arg 915 920 925

Lys Thr Leu Phe Val Leu Ala His Thr Asp Arg Val Ser Gly Leu Leu 930 935 940

Arg Ala Ser Phe Leu Leu Ala Gln Gln Arg Leu Leu Glu Asp Arg Lys 945 950 955 960

Asp Val Val Leu Val IIe Leu Arg Pro Asp Ala Tyr Arg Ser Arg 965 970 975

Tyr Val Arg Leu Arg Gln Arg Leu Cys Arg Gln Ser Val Leu Leu Trp 980 985 990

Pro His Gln Pro Arg Gly Gln Gly Ser Phe Trp Ala Gln Leu Gly Thr 995 1000 1005

Ala Leu Thr Arg Asp Asn Arg His Phe Tyr Asn Arg Asn Phe Cys
1010 1015 1020

Arg Gly Pro Thr Thr Ala Glu

ページ: 46/



1025

1030

<210> 3
<211> 3868
<212> DNA
<213> Homo sapiens
<220>
<221> CDS
<222> (635)..(3733)

<400> 3

<223>

60 120 cctgctcaag ctacacctg gccctccacg catgaggccc tgcagaactc tggagatggt 180 gcctacaagg gcagaaaagg acaagtcggc agccgctgtc ctgagggcac cagctgtggt 240 gcaggagcca agacctgagg gtggaagtgt cctcttagaa tggggagtgc ccagcaaggt gtaccegeta etggtgetat ecagaattee eateteteee tgetetetge etgagetetg 300 360 ggccttagct cctccctggg cttggtagag gacaggtgtg aggccctcat gggatgtagg ctgtctgaga ggggagtgga aagaggaagg ggtgaaggag ctgtctgcca tttgactatg 420 480 caaatggcct ttgactcatg ggaccctgtc ctcctcactg ggggcagggt ggagtggagg



gggagctact aggctggtat aaaaatctta cttcctctat tctctgagcc gctgctgccc	540
ctgtgggaag ggacctcgag tgtgaagcat ccttccctgt agctgctgtc cagtctgccc	600
gccagaccct ctggagaage ccctgccccc cagc atg ggt ttc tgc cgc agc gcc  Met Gly Phe Cys Arg Ser Ala  1 5	
ctg cac ccg ctg tct ctc ctg gtg cag gcc atc atg ctg gcc atg acc	703
Leu His Pro Leu Ser Leu Leu Val Gln Ala Ile Met Leu Ala Met Thr	
10 15 20	
ctg gcc ctg ggt acc ttg cct gcc ttc cta ccc tgt gag ctc cag ccc	751
Leu Ala Leu Gly Thr Leu Pro Ala Phe Leu Pro Cys Glu Leu Gln Pro	
25 30 35	
cac ggc ctg gtg aac tgc aac tgg ctg ttc ctg aag tct gtg ccc cac	799
His Gly Leu Val Asn Cys Asn Trp Leu Phe Leu Lys Ser Val Pro His	
40 45 50 55	
ttc tcc atg gca gca ccc cgt ggc aat gtc acc agc ctt tcc ttg tcc	847
Phe Ser Met Ala Ala Pro Arg Gly Asn Val Thr Ser Leu Ser Leu Ser	
60 65 70	
tcc aac cgc atc cac cac ctc cat gat tct gac ttt gcc cac ctg ccc	895
Ser Asn Arg Ile His His Leu His Asp Ser Asp Phe Ala His Leu Pro	
75 80 85	

ページ: 48/



agc	ctg	cgg	cat	ctc	aac	ctc	aag	tgg	aac	tgc	ccg	ccg	gtt	ggc	ctc	943
Ser	Leu	Arg	His	Leu	Asn	Leu	Lys	Trp	Asn	Cys	Pro	Pro	Val	Gly	Leu	
		90					95					100				
agc	ccc	atg	cac	ttc	ccc	tgc	cac	atg	acc	atc	gag	ссс	agc	acc	ttc	991
Ser	Pro	Met	His	Phe	Pro	Cys	His	Met	Thr	Ile	Glu	Pro	Ser	Thr	Phe	
	105					110					115					
ttg	gct	gtg	ccc	acc	ctg	gaa	gag	cta	aac	ctg	agc	tac	aac	aac	atc	1039
Leu	Ala	Val	Pro	Thr	Leu	Glu	Glu	Leu	Asn	Leu	Ser	Tyr	Asn	Asn	Ile	
120					125					130					135	
atg	act	gtg	cct	gcg	ctg	ссс	aaa	tcc	ctc	ata	tcc	ctg	tcc	ctc	agc	1087
Met	Thr	Val	Pro	Ala	Leu	Pro	Lys	Ser	Leu	Ile	Ser	Leu	Ser	Leu	Ser	
				140					145					150		
cat	acc	aac	atc	ctg	atg	cta	gac	tct	gcc	agc	ctc	gcc	ggc	ctg	cat	1135
His	Thr	Asn	Ile	Leu	Met	Leu	Asp	Ser	Ala	Ser	Leu	Ala	Gly	Leu	His	
			155					160					165			
gcc	ctg	cgc	ttc	cta	ttc	atg	gac	ggc	aac	tgt	tat	tac	aag	aac	ccc	1183
			Phe													
		170					175					180				
tgc	agg	cag	gca	ctg	gag	gtg	gcc	ccg	ggt	gcc	ctc	ctt	ggc	ctg	ggC	1231
			Ala													
	185					190		_	J		195	u	,		,	
	•					•										

aac ctc acc cac ctg tca ctc aag tac aac aac ctc act gtg gtg ccc 1279



Asn Leu Thr His Leu Ser Leu Lys Tyr Asn Asn Leu Thr Val Val Pro 200 205 210 215

cgc aac ctg cct tcc agc ctg gag tat ctg ctg ttg tcc tac aac cgc 1327

Arg Asn Leu Pro Ser Ser Leu Glu Tyr Leu Leu Leu Ser Tyr Asn Arg

220 225 230

atc gtc aaa ctg gcg cct gag gac ctg gcc aat ctg acc gcc ctg cgt 1375

Ile Val Lys Leu Ala Pro Glu Asp Leu Ala Asn Leu Thr Ala Leu Arg
235 240 245

gtg ctc gat gtg ggc gga aat tgc cgc cgc tgc gac cac gct ccc aac 1423
Val Leu Asp Val Gly Gly Asn Cys Arg Arg Cys Asp His Ala Pro Asn
250 255 260

ccc tgc atg gag tgc cct cgt cac ttc ccc cag cta cat ccc gat acc

1471

Pro Cys Met Glu Cys Pro Arg His Phe Pro Gln Leu His Pro Asp Thr

265

270

275

ttc agc cac ctg agc cgt ctt gaa ggc ctg gtg ttg aag gac agt tct 1519

Phe Ser His Leu Ser Arg Leu Glu Gly Leu Val Leu Lys Asp Ser Ser

280 285 290 295

ctc tcc tgg ctg aat gcc agt tgg ttc cgt ggg ctg gga aac ctc cga 1567

Leu Ser Trp Leu Asn Ala Ser Trp Phe Arg Gly Leu Gly Asn Leu Arg
300 305 310

gtg ctg gac ctg agt gag aac ttc ctc tac aaa tgc atc act aaa acc 1615 Val Leu Asp Leu Ser Glu Asn Phe Leu Tyr Lys Cys Ile Thr Lys Thr

ページ: 50/



315

320

_	_		cag Gln													1663
гуу	піа	330	GIII	Uly	Leu	1111	335	LCu	мg	Lys	Leu	340	Leu	561	The	
aat	tac	caa	aag	agg	gtg	tcc	ttt	gcc	cac	ctg	tct	ctg	gcc	cct	tcc	1711
Asn	Tyr	Gln	Lys	Arg	Val	Ser	Phe	Ala	His	Leu	Ser	Leu	Ala	Pro	Ser	
	345					350					355					
			ctg													1759
	Gly	Ser	Leu	Val		Leu	Lys	Glu	Leu		Met	His	Gly	Ile		
360					365					370					375	
			,					,						,		1007
	_		ctc.	_												1807
Phe	Arg	Ser	Leu		Glu	Thr	Thr	Leu		Pro	Leu	Ala	Arg		Pro	
				380					385					390		
a t a	cto	coa	act	cta	cat	eta	റാന	ata	226	ttc	atc	220	car	acc	caa	1855
			Thr													1000
MCC	Lcu	om	395	Lu	mg	Deu		400	71311	1110	110	71011	405	1114	0111	
ctc	ggc	atc	ttc	agg	gcc	ttc	cct	ggc	ctg	cgc	tac	gtg	gac	ctg	tcg	1903
			Phe													
		410					415					420				
gac	aac	cgc	atc	agc	gga	gct	tcg	gag	ctg	aca	gcc	acc	atg	ggg	gag	1951
Asp	Asn	Arg	Ile	Ser	Gly	Ala	Ser	Glu	Leu	Thr	Ala	Thr	Met	Gly	Glu	
	425					430					435					



	gca	gat	gga	ggg	gag	aag	gtc	tgg	ctg	cag	cct	ggg	gac	ctt	gct	ccg	1999	
	Ala	Asp	Gly	Gly	Glu	Lys	Val	Trp	Leu	Gln	Pro	Gly	Asp	Leu	Ala	Pro		
	440					445				-	450		•			455		
				•														
	gcc	cca	gtg	gac	act	ссс	agc	tct	gaa	gac	ttc	agg	ссс	aac	tgc	agc	2047	
	Ala	Pro	Val	Asp	Thr	Pro	Ser	Ser	Glu	Asp	Phe	Arg	Pro	Asn	Cys	Ser		
					460					465					470			
	acc	ctc	aac	ttc	acc	ttg	gat	ctg	tca	cgg	aac	aac	ctg	gtg	acc	gtg	. 2095	
	Thr	Leu	Asn	Phe	Thr	Leu	Asp	Leu	Ser	Arg	Asn	Asn	Leu	Val	Thr	Val		
				475					480					485				
	cag	ccg	gag	atg	ttt	gcc	cag	ctc	tcg	cac	ctg	cag	tgc	ctg	cgc	ctg	2143	
	Gln	Pro	Glu	Met	Phe	Ala	Gln	Leu	Ser	His	Leu	Gln	Cys	Leu	Arg	Leu		
			490					495					500					
ĺ													•					
		cac	aac	tgc	atc	tcg	cag	gca	gtc	aat	ggc	tcc	cag	ttc	ctg	ccg	2191	
	Ser	His	Asn	Cys	Ile	Ser	Gln	Ala	Val	Asn	Gly	Ser	Gln	Phe	Leu	Pro		
		505					510					515						
														•				
	ctg	acc	ggt	ctg	cag	gtg	cta	gac	ctg	tcc	cac	aat	aag	ctg	gac	ctc	2239	
	Leu	Thr	Gly	Leu	Gln	Val	Leu	Asp	Leu	Ser	His	Asn	Lys	Leu	Asp	Leu		
	520					525					530					535		
	tac	cac	gag	cac	tca	ttc	acg	gag	cta	cca	cga	ctg	gag	gcc	ctg	gac	2287	
	Tyr	His	Glu	His	Ser	Phe	Thr	Glu	Leu	Pro	Arg	Leu	Glu	Ala	Leu	Asp		
					540					545					550			



		ggc atg cag ggc gt	
Leu Ser Tyr A	sn Ser Gln Pro Phe	Gly Met Gln Gly Va	l Gly His Asn
5	55	560	565
·			
ttc agc ttc g	tg gct cac ctg cgc	acc ctg cgc cac ct	c agc ctg gcc 2383
		Thr Leu Arg His Le	
570	575	580	)
cac aac aac a	tc cac agc caa gtg	tcc cag cag ctc tgc	agt acg tcg 2431
His Asn Asn II	le His Ser Gln Val	Ser Gln Gln Leu Cys	Ser Thr Ser
585	590	595	
ctg cgg gcc ct	g gac ttc agc ggc	aat gca ctg ggc cat	atg tgg gcc 2479
		Asn Ala Leu Gly His	
600	605	610	615
gag gga gac ct	c tat ctg cac ttc	ttc caa ggc ctg agc	ggt ttg atc 2527
		Phe Gln Gly Leu Ser	
	620	625	630
tgg ctg gac ttg	g tcc cag aac cgc c	tg cac acc ctc ctg	ccc caa acc 2575
		eu His Thr Leu Leu	
635	_	40	645
ctg cgc aac ctc	ccc aag agc cta c	ag gtg ctg cgt ctc	cgt gac aat 2623
		ln Val Leu Arg Leu	
650	655	660	-

tac ctg gcc ttc ttt aag tgg tgg agc ctc cac ttc ctg ccc aaa ctg



Tyr Leu Ala Phe Phe Lys Trp Trp Ser Leu His Phe Leu Pro Lys Leu 665 670 675

gaa gtc ctc gac ctg gca gga aac cag ctg aag gcc ctg acc aat ggc 2719
Glu Val Leu Asp Leu Ala Gly Asn Gln Leu Lys Ala Leu Thr Asn Gly
680 685 690 695

agc ctg cct gct ggc acc cgg ctc cgg agg ctg gat gtc agc tgc aac 2767
Ser Leu Pro Ala Gly Thr Arg Leu Arg Arg Leu Asp Val Ser Cys Asn
700 705 710

agc atc agc ttc gtg gcc ccc ggc ttc ttt tcc aag gcc aag gag ctg

2815

Ser Ile Ser Phe Val Ala Pro Gly Phe Phe Ser Lys Ala Lys Glu Leu

715

720

725

cga gag ctc aac ctt agc gcc aac gcc ctc aag aca gtg gac cac tcc 2863
Arg Glu Leu Asn Leu Ser Ala Asn Ala Leu Lys Thr Val Asp His Ser
730 735 740

tgg ttt ggg ccc ctg gcg agt gcc ctg caa ata cta gat gta agc gcc 2911

Trp Phe Gly Pro Leu Ala Ser Ala Leu Gln Ile Leu Asp Val Ser Ala

745 750 755

aac cct ctg cac tgc gcc tgt ggg gcg gcc ttt atg gac ttc ctg ctg 2959 Asn Pro Leu His Cys Ala Cys Gly Ala Ala Phe Met Asp Phe Leu Leu 760 765 770 775

gag gtg cag gct gcc gtg ccc ggt ctg ccc agc cgg gtg aag tgt ggc 3007 Glu Val Gln Ala Ala Val Pro Gly Leu Pro Ser Arg Val Lys Cys Gly



785

	80	785	790
agt ccg ggc cag c			
Ser Pro Gly Gln L	eu Gln Gly Leu S	er Ile Phe Ala Glr	Asp Leu Arg
795	80	00	805
ctc tgc ctg gat ga	ag gcc ctc tcc tg	gg gac tgt ttc gcc	ctc tcg ctg 3103
Leu Cys Leu Asp G	lu Ala Leu Ser Ti	rp Asp Cys Phe Ala	Leu Ser Leu
810	815	820	
ctg gct gtg gct ct	g ggc ctg ggt gt	g ccc atg ctg cat	cac ctc tgt 3151
Leu Ala Val Ala Le			
825	830	835	·
ggc tgg gac ctc tg	g tac tgc ttc ca	c ctg tgc ctg gcc	tgg ctt ccc 3199
Gly Trp Asp Leu Tr			
840	845	850	855
tgg cgg ggg cgg ca	a agt ggg cga gai	t gag gat gcc ctg	ccc tac gat 3247
Trp Arg Gly Arg Gli			
860		865	870
gcc ttc gtg gtc ttc	gac aaa acg cag	g agc gca gtg gca	gac tgg gtg. 3295
Ala Phe Val Val Phe			
875	880		385
		•	
tac aac gag ctt cgg	ggg cag ctg gag	gag tgc cgt ggg (	gc tgg gca 3343
Tyr Asn Glu Leu Arg			
890	895	900	mia
		300	

	3391
Leu Arg Leu Cys Leu Glu Glu Arg Asp Trp Leu Pro Gly Lys Thr Leu	
905 910 915	
·	439
Phe Glu Asn Leu Trp Ala Ser Val Tyr Gly Ser Arg Lys Thr Leu Phe	
920 925 930 935	
ata ata ao	
	487
Val Leu Ala His Thr Asp Arg Val Ser Gly Leu Leu Arg Ala Ser Phe 940 945 950	
940 945 950	
ctg ctg gcc cag cag cgc ctg ctg gag gac cgc aag gac gtc gtg gtg 35	-0-
Leu Leu Ala Gln Gln Arg Leu Leu Glu Asp Arg Lys Asp Val Val	535
955 960 965	
300	
ctg gtg atc ctg agc cct gac ggc cgc cgc tcc cgc tac gtg cgg ctg 35	83
Leu Val Ile Leu Ser Pro Asp Gly Arg Arg Ser Arg Tyr Val Arg Leu	
970 975 980	
cgc cag cgc ctc tgc cgc cag agt gtc ctc ctc tgg ccc cac cag ccc 363	31
Arg Gln Arg Leu Cys Arg Gln Ser Val Leu Leu Trp Pro His Gln Pro	
985 990 995	
agt ggt cag cgc agc ttc tgg gcc cag ctg ggc atg gcc ctg acc 367	'6
Ser Gly Gln Arg Ser Phe Trp Ala Gln Leu Gly Met Ala Leu Thr	
1000 1005 1010	

ページ: 56/



agg gac aac cac cac ttc tat aac cgg aac ttc tgc cag gga ccc 3721 Arg Asp Asn His His Phe Tyr Asn Arg Asn Phe Cys Gln Gly Pro

1015

1025

acg gcc gaa tag ccgtgagccg gaatcctgca cggtgccacc tccacactca

1020

3773

Thr Ala Glu

1030

cctcacctct gcctgcctgg tctgaccctc ccctgctcgc ctccctcacc ccacacctga

3833

cacagagcag gcactcaata aatgctaccg aaggc

3868

<210> 4

<211> 1032

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 4

Met Gly Phe Cys Arg Ser Ala Leu His Pro Leu Ser Leu Leu Val Gln

1

5

10

15

Ala Ile Met Leu Ala Met Thr Leu Ala Leu Gly Thr Leu Pro Ala Phe

20

25

30

Leu Pro Cys Glu Leu Gln Pro His Gly Leu Val Asn Cys Asn Trp Leu

35

40

45

Phe Leu Lys Ser Val Pro His Phe Ser Met Ala Ala Pro Arg Gly Asn



55

60

Val Thr Ser Leu Ser Leu Ser Ser Asn Arg Ile His His Leu His Asp 65 70 75 80

Ser Asp Phe Ala His Leu Pro Ser Leu Arg His Leu Asn Leu Lys Trp 85 90 95

Asn Cys Pro Pro Val Gly Leu Ser Pro Met His Phe Pro Cys His Met
100 105 110

Thr Ile Glu Pro Ser Thr Phe Leu Ala Val Pro Thr Leu Glu Glu Leu 115 120 125

Asn Leu Ser Tyr Asn Asn Ile Met Thr Val Pro Ala Leu Pro Lys Ser 130 135 140

Leu Ile Ser Leu Ser Leu Ser His Thr Asn Ile Leu Met Leu Asp Ser 145 150 155 160

Ala Ser Leu Ala Gly Leu His Ala Leu Arg Phe Leu Phe Met Asp Gly 165 170 175

Asn Cys Tyr Tyr Lys Asn Pro Cys Arg Gln Ala Leu Glu Val Ala Pro 180 185 190

Gly Ala Leu Leu Gly Leu Gly Asn Leu Thr His Leu Ser Leu Lys Tyr 195 200 205



Asn Asn Leu Thr Val Val Pro Arg Asn Leu Pro Ser Ser Leu Glu Tyr 210 215 220

Leu Leu Ser Tyr Asn Arg IIe Val-Lys Leu Ala Pro Glu Asp Leu 225 230 235 240

Ala Asn Leu Thr Ala Leu Arg Val Leu Asp Val Gly Gly Asn Cys Arg
245 250 255

Arg Cys Asp His Ala Pro Asn Pro Cys Met Glu Cys Pro Arg His Phe 260 265 270

Pro Gln Leu His Pro Asp Thr Phe Ser His Leu Ser Arg Leu Glu Gly
275 280 285

Leu Val Leu Lys Asp Ser Ser Leu Ser Trp Leu Asn Ala Ser Trp Phe 290 295 300

Arg Gly Leu Gly Asn Leu Arg Val Leu Asp Leu Ser Glu Asn Phe Leu 305 310 315 320

Tyr Lys Cys Ile Thr Lys Thr Lys Ala Phe Gln Gly Leu Thr Gln Leu 325 330 335

Arg Lys Leu Asn Leu Ser Phe Asn Tyr Gln Lys Arg Val Ser Phe Ala 340 345 350

His Leu Ser Leu Ala Pro Ser Phe Gly Ser Leu Val Ala Leu Lys Glu 355 360 365



Leu Asp Met His Gly Ile Phe Phe Arg Ser Leu Asp Glu Thr Thr Leu 370 375 380

Arg Pro Leu Ala Arg Leu Pro Met Leu Gln Thr Leu Arg Leu Gln Met 385 390 395 400

Asn Phe Ile Asn Gln Ala Gln Leu Gly Ile Phe Arg Ala Phe Pro Gly
405 410 415

Leu Arg Tyr Val Asp Leu Ser Asp Asn Arg Ile Ser Gly Ala Ser Glu
420 425 430

Leu Thr Ala Thr Met Gly Glu Ala Asp Gly Gly Glu Lys Val Trp Leu
435 440 445

Gln Pro Gly Asp Leu Ala Pro Ala Pro Val Asp Thr Pro Ser Ser Glu 450 455 460

Asp Phe Arg Pro Asn Cys Ser Thr Leu Asn Phe Thr Leu Asp Leu Ser 465 470 475 480

Arg Asn Asn Leu Val Thr Val Gln Pro Glu Met Phe Ala Gln Leu Ser 485 490 495

His Leu Gln Cys Leu Arg Leu Ser His Asn Cys Ile Ser Gln Ala Val
500 505 510

Asn Gly Ser Gln Phe Leu Pro Leu Thr Gly Leu Gln Val Leu Asp Leu



520

525

Ser His Asn Lys Leu Asp Leu Tyr His Glu His Ser Phe Thr Glu Leu 530 535 540

Pro Arg Leu Glu Ala Leu Asp Leu Ser Tyr Asn Ser Gln Pro Phe Gly 545 550 555 560

Met Gln Gly Val Gly His Asn Phe Ser Phe Val Ala His Leu Arg Thr
565 570 575

Leu Arg His Leu Ser Leu Ala His Asn Asn Ile His Ser Gln Val Ser 580 585 590

Gln Gln Leu Cys Ser Thr Ser Leu Arg Ala Leu Asp Phe Ser Gly Asn 595 600 605

Ala Leu Gly His Met Trp Ala Glu Gly Asp Leu Tyr Leu His Phe Phe 610 615 620

Gln Gly Leu Ser Gly Leu Ile Trp Leu Asp Leu Ser Gln Asn Arg Leu 625 630 635 640

His Thr Leu Leu Pro Gln Thr Leu Arg Asn Leu Pro Lys Ser Leu Gln
645 650 655

Val Leu Arg Leu Arg Asp Asn Tyr Leu Ala Phe Phe Lys Trp Trp Ser 660 665 670



Leu His Phe Leu Pro Lys Leu Glu Val Leu Asp Leu Ala Gly Asn Gln 675 680 685

Leu Lys Ala Leu Thr Asn Gly Ser Leu Pro Ala Gly Thr Arg Leu Arg
690 695 700

Arg Leu Asp Val Ser Cys Asn Ser IIe Ser Phe Val Ala Pro Gly Phe 705 710 715 720

Phe Ser Lys Ala Lys Glu Leu Arg Glu Leu Asn Leu Ser Ala Asn Ala 725 730 735

Leu Lys Thr Val Asp His Ser Trp Phe Gly Pro Leu Ala Ser Ala Leu
740 745 750

Gln Ile Leu Asp Val Ser Ala Asn Pro Leu His Cys Ala Cys Gly Ala 755 760 765

Ala Phe Met Asp Phe Leu Leu Glu Val Gln Ala Ala Val Pro Gly Leu 770 775 780

Pro Ser Arg Val Lys Cys Gly Ser Pro Gly Gln Leu Gln Gly Leu Ser 785 790 795 800

Ile Phe Ala Gln Asp Leu Arg Leu Cys Leu Asp Glu Ala Leu Ser Trp 805 810 815

Asp Cys Phe Ala Leu Ser Leu Leu Ala Val Ala Leu Gly Leu Gly Val 820 825 830



Pro	Met	Leu	His	His	Leu	Cys	Gly	Trp	Asp	Leu	Trp	Tyr	Cys	Phe	His
		835					840					845			

Leu Cys Leu Ala Trp Leu Pro Trp Arg Gly Arg Gln Ser Gly Arg Asp 850 855 860

Glu Asp Ala Leu Pro Tyr Asp Ala Phe Val Val Phe Asp Lys Thr Gln 865 870 875 880

Ser Ala Val Ala Asp Trp Val Tyr Asn Glu Leu Arg Gly Gln Leu Glu 885 890 895

Glu Cys Arg Gly Arg Trp Ala Leu Arg Leu Cys Leu Glu Glu Arg Asp 900 905 910

Trp Leu Pro Gly Lys Thr Leu Phe Glu Asn Leu Trp Ala Ser Val Tyr 915 920 925

Gly Ser Arg Lys Thr Leu Phe Val Leu Ala His Thr Asp Arg Val Ser 930 935 940

Gly Leu Leu Arg Ala Ser Phe Leu Leu Ala Gln Gln Arg Leu Leu Glu 945 950 955 960

Asp Arg Lys Asp Val Val Val Leu Val IIe Leu Ser Pro Asp Gly Arg 965 970 975

Arg Ser Arg Tyr Val Arg Leu Arg Gln Arg Leu Cys Arg Gln Ser Val



985

990

Leu Leu Trp Pro His Gln Pro Ser Gly Gln Arg Ser Phe Trp Ala Gln 995 1000 1005

Leu Gly Met Ala Leu Thr Arg Asp Asn His His Phe Tyr Asn Arg 1010 1015 1020

Asn Phe Cys Gln Gly Pro Thr Ala Glu 1025 1030

<210> 5

<211> 3340

<212> DNA

<213> Mus musculus

<220>

<221> CDS

<222> (86)..(3184)

<223>

<400> 5

tetetgagag accetggtgt ggaacateat tetetgeege eeagtttgte agagggagee 60

tcgggagaat cctccatctc ccaac atg gtt ctc cgt cga agg act ctg cac 112

Met Val Leu Arg Arg Thr Leu His

1

ページ: 64/

)																	
	ccc	ttg	g tco	cto	ctg	g gta	a cag	gct	gca	gtg	ctg	g gc	t gag	act	ct	g gcc	: 160
'	Pro	Leu	ı Ser	Leu	Leu	ı Val	Gln	Ala	Ala	l Val	Leu	ı Ala	a Glu	Thi	Lei	ı Ala	l
	10					15					20					25	
	-																
	ctg	ggt	acc	ctg	cct	gcc	ttc	cta	ccc	tgt	gag	ctg	g aag	cct	cat	ggc	208
	Leu	Gly	Thr	Leu	Pro	Ala	Phe	Leu	Pro	Cys	Glu	Leu	ı Lys	Pro	His	s Gly	,
					30					35					40		
							ctg										
	Leu	Val	Asp		Asn	Trp	Leu	Phe	Leu	Lys	Ser	Val	Pro	Arg	Phe	Ser	
				45					50					55			
							aac										304
	міа	Ala		Ser	Cys	Ser	Asn		Thr	Arg	Leu	Ser		Ile	Ser	Asn	
			60					65					70				
	cat	atc	cac	cac	cta	cac	220	too	<b>~~</b>	++~	mt a		- 4	4			050
							aac Asn										352
		75	1115	1113	Deu	1113	80	561	лор	THE	Val	85	Leu	ser	ASII	Leu	
							00					00					
	cgg	cag	ctg	aac	ctc	aag	tgg	aac	tgt	cca	ccc	act	ggc	ctt	മെറ	ccc	400
							Trp										100
	90					95	-		-		100		,	_ou		105	
	ctg	cac	ttc	tct	tgc	cac	atg	acc	att	gag	ссс	aga	acc	ttc	ctg	gct	448
							Met										
					110					115					120		
;	atg (	cgt	aca	ctg	gag	gag	ctg	aac (	ctg	agc	tat	aat	ggt	atc	acc	act	496



Met Arg Thr Leu Glu Glu Leu Asn Leu Ser Tyr Asn Gly Ile Thr Thr 125 130 135

	•	100	133	
gtg ccc cga-ct	g ccc agc tcc ct	g gtg aat ctg a	gc ctg agc cac acc	544
Val Pro Arg Le	u Pro Ser Ser Le	u Val Asn Leu S	er Leu Ser His Thr	
140	149	5	150	
aac atc ctg gti	t cta gat gct aad	c agc ctc gcc gg	gc cta tac agc ctg	592
Asn Ile Leu Va	l Leu Asp Ala Asr	n Ser Leu Ala G	ly Leu Tyr Ser Leu	
155	160	16	65	
cgc gtt ctc ttc	c atg gac ggg aac	c tgc tac tac aa	ag aac ccc tgc aca	640
Arg Val Leu Phe	e Met Asp Gly Asr	n Cys Tyr Tyr Ly	s Asn Pro Cys Thr	
170	175	180	185	
gga gcg gtg aag	g gtg acc cca ggc	gcc ctc ctg gg	c ctg agc aat ctc	688
Gly Ala Val Lys	Val Thr Pro Gly	Ala Leu Leu Gl	y Leu Ser Asn Leu	
	190	195	200	
acc cat ctg tct	ctg aag tat aac	aac ctc aca aa	g gtg ccc cgc caa	736
Thr His Leu Ser	Leu Lys Tyr Asn	Asn Leu Thr Lys	s Val Pro Arg Gln	
205		210	215	
ctg ccc ccc agc	ctg gag tac ctc	ctg gtg tcc tai	t aac ctc att gtc	784
Leu Pro Pro Ser	Leu Glu Tyr Leu	Leu Val Ser Tyr	r Asn Leu Ile Val	
220	225		230	
aag ctg ggg cct	gaa gac ctg gcc	aat ctg acc tcc	c ctt cga gta ctt	832
			Leu Arg Val Leu	-
			-	



240

							c cg											880	
•	Asp	Val	Gly	Gly	Ası	ı Cy	s Ar	g Ar	g Cy	s As	p Hi	s Al	a Pr	o As	sn F	ro	Cys		
	250					25	5				26	0					265		
	ata	gaa	tgt	ggc	caa	ı aaş	g tco	cto	c ca	c ct	g ca	сс	t ga	g ac	c t	tc	cat	928	
	Ile	Glu	Cys	Gly	Glr	Lys	s Sei	Leu	ı Hi	s Lei	ı His	s Pr	o Gl	u Th	r P	he	His		
					270	)				275	5				2	80			
	cac	ctg	agc	cat	ctg	gaa	ggc	ctg	g gtg	g ctg	g aag	gad	c ago	c tc	t c	tc	cat	976	
	His	Leu	Ser	His	Leu	Glu	Gly	Leu	ı Val	Leu	ı Lys	Asp	Se <sub>1</sub>	r Se	r.L	eu	His		
				285					290	)				29	5				
	aca	ctg	aac	tct	tcc	tgg	ttc	caa	ggt	ctg	gtc	aac	cto	: tcg	g gt	g	ctg	1024	
	Thr 1	Leu 1	Asn	Ser	Ser	Trp	Phe	Gln	Gly	Leu	Val	Asn	Leu	Seı	. Va	al l	Leu		
		3	300					305					310						
	gac o	cta a	agc į	gag	aac	ttt	ctc	tat	gaa	agc	atc	aac	cac	acc	: aa	t ş	gcc	1072	
	Asp I	Leu S	Ser (	Glu .	Asn	Phe	Leu	Tyr	Glu	Ser	Ile	Asn	His	Thr	As	n· A	Ala		
	3	315					320					325							
	ttt c	ag a	ac c	cta a	acc	cgc	ctg	cgc	aag	ctc	aac	ctg	tcc	ttc	aa	t t	ac	1120	
	Phe G																		
	330					335					340						45		
	cgc a	ag a	ag g	ta t	cc	ttt	gcc	cgc	ctc	cac	ctg	gca	agt	tcc	tto	; a	ag	1168	
	Arg L																	,- <b></b>	
					50					355					360		<i>,</i> ~		



aac ctg gtg tca ctg cag	gag ctg aac atg aac g	ggc atc ttc ttc cgc	1216
Asn Leu Val Ser Leu Gln	Glu Leu Asn Met Asn (	Gly Ile Phe Phe Arg	
365	. 370	375	
tcg ctc aac aag tac acg	ctc aga tgg ctg gcc g	gat ctg ccc aaa ctc	1264
Ser Leu Asn Lys Tyr Thr	Leu Arg Trp Leu Ala A	Asp Leu Pro Lys Leu	
380	385	390	
cac act ctg cat ctt caa a			1312
His Thr Leu His Leu Gln N		In Ala Gln Leu Ser	
395	100 4	05	
ate tit met oog tie om		•	
atc ttt ggt acc ttc cga g			1360
Ile Phe Gly Thr Phe Arg A 410 415			
110	420	425	
cgc atc agt ggg cct tca a	ro rto tra daa dec ad	co cot man man man	1400
Arg Ile Ser Gly Pro Ser T			1408
430	435	440	
		. 110	
gat gat gca gag cag gag g	ag ctg ttg tct gcg ga	it ect cac cca get	1456
Asp Asp Ala Glu Gln Glu G			1100
445	450	455	
cca ctg agc acc cct gct to	et aag aac ttc atg ga	c agg tgt aag aac	1504
Pro Leu Ser Thr Pro Ala Se			
460	465	470	

ページ: 68/



ttc aag ttc acc atg gac ctg tct cgg aac aac ctg gtg act atc aag

1552

Phe Lys Phe Thr Met Asp Leu Ser Arg Asn Asn Leu Val Thr Ile Lys

475

480

485

cca gag atg ttt gtc aat ctc tca cgc ctc cag tgt ctt agc ctg agc 1600
Pro Glu Met Phe Val Asn Leu Ser Arg Leu Gln Cys Leu Ser Leu Ser
490 495 500 505

cac aac tcc att gca cag gct gtc aat ggc tct cag ttc ctg ccg ctg

His Asn Ser Ile Ala Gln Ala Val Asn Gly Ser Gln Phe Leu Pro Leu

510

515

520

act aat ctg cag gtg ctg gac ctg tcc cat aac aaa ctg gac ttg tac 1696
Thr Asn Leu Gln Val Leu Asp Leu Ser His Asn Lys Leu Asp Leu Tyr
525 530 535

cac tgg aaa tcg ttc agt gag cta cca cag ttg cag gcc ctg gac ctg

His Trp Lys Ser Phe Ser Glu Leu Pro Gln Leu Gln Ala Leu Asp Leu

540

545

550

ggc tac aac agc cag ccc ttt agc ata aag ggt ata ggc cac aat ttc 1792
Gly Tyr Asn Ser Gln Pro Phe Ser Ile Lys Gly Ile Gly His Asn Phe
555 560 565

agt ttt gtg gcc cat ctg tcc atg cta cac agc ctt agc ctg gca cac

1840

Ser Phe Val Ala His Leu Ser Met Leu His Ser Leu Ser Leu Ala His

570

580

585

aat gac att cat acc cgt gtg tcc tca cat ctc aac agc aac tca gtg 1888



Asn Asp Ile His Thr Arg Val Ser Ser His Leu Asn Ser Asn Ser Val
590 595 600

agg ttt ctt gac ttc agc ggc aac ggt atg ggc cgc atg tgg gat gag 1936 Arg Phe Leu Asp Phe Ser Gly Asn Gly Met Gly Arg Met Trp Asp Glu 605 610 615

ggg ggc ctt tat ctc cat ttc ttc caa ggc ctg agt ggc ctg ctg aag 1984
Gly Gly Leu Tyr Leu His Phe Phe Gln Gly Leu Ser Gly Leu Leu Lys
620 625 630

ctg gac ctg tct caa aat aac ctg cat atc ctc cgg ccc cag aac ctt

2032

Leu Asp Leu Ser Gln Asn Asn Leu His Ile Leu Arg Pro Gln Asn Leu

635

640

645

gac aac ctc ccc aag agc ctg aag ctg ctg agc ctc cga gac aac tac 2080
Asp Asn Leu Pro Lys Ser Leu Lys Leu Leu Ser Leu Arg Asp Asn Tyr
650 655 660 665

cta tct ttc ttt aac tgg acc agt ctg tcc ttc ctg ccc aac ctg gaa 2128

Leu Ser Phe Phe Asn Trp Thr Ser Leu Ser Phe Leu Pro Asn Leu Glu
670 675 680

gtc cta gac ctg gca ggc aac cag cta aag gcc ctg acc aat ggc acc 2176

Val Leu Asp Leu Ala Gly Asn Gln Leu Lys Ala Leu Thr Asn Gly Thr
685 690 695

ctg cct aat ggc acc ctc ctc cag aaa ctg gat gtc agc agc aac agt 2224 Leu Pro Asn Gly Thr Leu Leu Gln Lys Leu Asp Val Ser Ser Asn Ser



700

705

710

			•
atc gtc tct gtg g	tc cca gcc ttc ttc go	ct ctg gcg gtc gag c	tg aaa 2272
Ile Val Ser Val Va	al Pro Ala Phe Phe Al	la Leu Ala Val Glu L	eu Lys
715	720	725	
gag gtc aac ctc ag	gc cac aac att ctc aa	ag acg gtg gat cgc to	cc tgg 2320
Glu Val Asn Leu Se	er His Asn Ile Leu Ly	s Thr Val Asp Arg Se	er Trp
730	735	740	745
	g atg aac ctg aca gt		
Phe Gly Pro Ile Va	l Met Asn Leu Thr Va	ıl Leu Asp Val Arg Se	er Asn
75	0 75	55 76	60
cct ctg cac tgt gc	c tgt ggg gca gcc tt	c gta gac tta ctg tt	g gag 2416
Pro Leu His Cys Al	a Cys Gly Ala Ala Ph	e Val Asp Leu Leu Le	u Glu
765	770	775	
gtg cag acc aag gtg	g cct ggc ctg gct aa	t ggt gtg aag tgt gg	c agc 2464
Val Gln Thr Lys Val	l Pro Gly Leu Ala Asr	n Gly Val Lys Cys Gl	y Ser
780	785	790	
ccc ggc cag ctg cag	g ggc cgt agc atc tto	c gca cag gac ctg cgg	g ctg 2512
Pro Gly Gln Leu Gln	Gly Arg Ser Ile Phe	e Ala Gln Asp Leu Arg	g Leu
795	800	805	
	ctc tct tgg gac tgc		
Cys Leu Asp Glu Val	Leu Ser Trp Asp Cys	Phe Gly Leu Ser Leu	Leu
810	815	820	825



,																	
	gct	gtg	g gc	c gt	g gg	c ata	g gtg	ggtg	g cc.	t at	a ct	g ca	с са	t ct	c tg	c gg	c 2608
	Ala	Va!	l Al	a Va	I Gl	y Mei	t Val	l Vai	l Pro	o II	e Le	u Hi	s Hi	s Le	u Cy	s Gl	у
		-			830	)				83	5				84	0	
	tgg	gac	gt	c tg	g tao	tgt:	ttt	cat	ctg	g tg	c ctg	g gc	a tg	g ct	а сс	t ttg	g 2656
	Trp	Asp	Va	l Tr	у Туз	Cys	s Phe	His	Leu	ı Cys	s Lei	ı Al:	a Tri	Le	u Pr	o Lei	1
				84	5				850	)				85	5		`
	ctg	gcc	cgo	c ago	c cga	cgc	ago	gcc	caa	gct	cto	cco	c tat	gai	t gc	e tto	2704
	Leu	Ala	Arg	g Sei	. Arg	Arg	g Ser	Ala	Gln	Ala	Leu	Pro	Туг	Ası	Ala	a Phe	2
			860	)				865					870	)			
	gtg	gtg	tto	gat	aag	gca	cag	agc	gca	gtt	gcg	gac	tgg	gtg	; tat	aac	2752
	Val	Val	Phe	Asp	Lys	Ala	Gln	Ser	Ala	Val	Ala	Asp	Trp	Val	Туг	Asn	l
		875					880					885	,				•
	gag	ctg	cgg	gtg	cgg	ctg	gag	ggg	cgg	cgc	ggt	cgc	cga	gcc	cta	cgc	2800
	Glu	Leu	Arg	Val	Arg	Leu	Glu	Gly	Arg	Arg	Gly	Arg	Arg	Ala	Leu	Arg	
	890					895					900					905	
	ttg	tgt	ctg	gag	gac	cga	gat	tgg	ctg	cct	ggc	cag	acg	ctc	ttc	gag	2848
					Asp												
					910					915					920		
	aac	ctc	tgg	gct	tcc	atc	tat	ggg	agc	cgc	aag	act	cta	ttt	gtg	ctg	2896
	Asn 1																
				925					930					935			



gcc cac acg gac cgc gtc agt ggc ctc ctg cgc acc agc ttc ctg ctg	2944
Ala His Thr Asp Arg Val Ser Gly Leu Leu Arg Thr Ser Phe Leu Leu	
940 945 950	
gct cag cag cgc ctg ttg gaa gac cgc aag gac gtg gtg gtg ttg gtg	2992
Ala Gln Gln Arg Leu Leu Glu Asp Arg Lys Asp Val Val Leu Val	
955 960 965	
atc ctg cgt ccg gat gcc cac cgc tcc cgc tat gtg cga ctg cgc cag	3040
Ile Leu Arg Pro Asp Ala His Arg Ser Arg Tyr Val Arg Leu Arg Gln	
970 975 980 985	
cgt ctc tgc cgc cag agt gtg ctc ttt tgg ccc cag cag ccc aac ggg	3088
Arg Leu Cys Arg Gln Ser Val Leu Phe Trp Pro Gln Gln Pro Asn Gly	
990 995 1000	
cag ggg ggc ttc tgg gcc cag ctg agt aca gcc ctg act agg gac	3133
Gln Gly Gly Phe Trp Ala Gln Leu Ser Thr Ala Leu Thr Arg Asp	
1005 1010 1015	
aac cgc cac ttc tat aac cag aac ttc tgc cgg gga cct aca gca	3178
Asn Arg His Phe Tyr Asn Gln Asn Phe Cys Arg Gly Pro Thr Ala	
1020 1025 1030	
gaa tag ctcagagcaa cagctggaaa cagctgcatc ttcatgcctg gttcccgagt	3234
Glu	

tgctctgcct gccttgctct gtcttactac accgctattt ggcaagtgcg caatatatgc 3294



taccaagcca ccgggcccac ggagcaaagg ttggctgtaa agggta

3340

<210> 6

<211> 1032

<212> PRT

<213> Mus musculus

<400> 6

Met Val Leu Arg Arg Thr Leu His Pro Leu Ser Leu Leu Val Gln

1

5

10

15

Ala Ala Val Leu Ala Glu Thr Leu Ala Leu Gly Thr Leu Pro Ala Phe

20

25

30

Leu Pro Cys Glu Leu Lys Pro His Gly Leu Val Asp Cys Asn Trp Leu 35 40 45

Phe Leu Lys Ser Val Pro Arg Phe Ser Ala Ala Ala Ser Cys Ser Asn 50 55 60

Ile Thr Arg Leu Ser Leu Ile Ser Asn Arg Ile His His Leu His Asn 65 70 75 80

Ser Asp Phe Val His Leu Ser Asn Leu Arg Gln Leu Asn Leu Lys Trp 85 90 95

Asn Cys Pro Pro Thr Gly Leu Ser Pro Leu His Phe Ser Cys His Met

ページ: 74/

100

105

110

Thr Ile Glu Pro Arg Thr Phe Leu Ala Met Arg Thr Leu Glu Glu Leu
115 120 125

Asn Leu Ser Tyr Asn Gly Ile Thr Thr Val Pro Arg Leu Pro Ser Ser 130 135 140

Leu Val Asn Leu Ser Leu Ser His Thr Asn Ile Leu Val Leu Asp Ala 145 150 155 160

Asn Ser Leu Ala Gly Leu Tyr Ser Leu Arg Val Leu Phe Met Asp Gly
165 170 175

Asn Cys Tyr Tyr Lys Asn Pro Cys Thr Gly Ala Val Lys Val Thr Pro
180 185 190

Gly Ala Leu Leu Gly Leu Ser Asn Leu Thr His Leu Ser Leu Lys Tyr 195 200 205

Asn Asn Leu Thr Lys Val Pro Arg Gln Leu Pro Pro Ser Leu Glu Tyr 210 215 220

Leu Leu Val Ser Tyr Asn Leu Ile Val Lys Leu Gly Pro Glu Asp Leu 225 230 235 240

Ala Asn Leu Thr Ser Leu Arg Val Leu Asp Val Gly Gly Asn Cys Arg
245 250 255



Arg Cys Asp His Ala Pro Asn Pro Cys Ile Glu Cys Gly Gln Lys Ser 260 265 270

Leu His Leu His Pro Glu Thr Phe His His Leu Ser His Leu Glu Gly
275 280 285

Leu Val Leu Lys Asp Ser Ser Leu His Thr Leu Asn Ser Ser Trp Phe 290 295 300

Gln Gly Leu Val Asn Leu Ser Val Leu Asp Leu Ser Glu Asn Phe Leu 305 310 315 320

Tyr Glu Ser Ile Asn His Thr Asn Ala Phe Gln Asn Leu Thr Arg Leu
325 330 335

Arg Lys Leu Asn Leu Ser Phe Asn Tyr Arg Lys Lys Val Ser Phe Ala 340 345 350

Arg Leu His Leu Ala Ser Ser Phe Lys Asn Leu Val Ser Leu Gln Glu 355 360 365

Leu Asn Met Asn Gly Ile Phe Phe Arg Ser Leu Asn Lys Tyr Thr Leu 370 375 380

Arg Trp Leu Ala Asp Leu Pro Lys Leu His Thr Leu His Leu Gln Met 385 390 395 400

Asn Phe Ile Asn Gln Ala Gln Leu Ser Ile Phe Gly Thr Phe Arg Ala 405 410 415



Leu Arg Phe Val Asp Leu Ser Asp Asn Arg Ile Ser Gly Pro Ser Thr
420 425 430

Leu Ser Glu Ala Thr Pro Glu Glu Ala Asp Asp Ala Glu Glu Glu Glu 435 440 445

Leu Leu Ser Ala Asp Pro His Pro Ala Pro Leu Ser Thr Pro Ala Ser 450 455 460

Lys Asn Phe Met Asp Arg Cys Lys Asn Phe Lys Phe Thr Met Asp Leu 465 470 475 480

Ser Arg Asn Asn Leu Val Thr Ile Lys Pro Glu Met Phe Val Asn Leu
485 490 495

Ser Arg Leu Gln Cys Leu Ser Leu Ser His Asn Ser Ile Ala Gln Ala 500 505 510

Val Asn Gly Ser Gln Phe Leu Pro Leu Thr Asn Leu Gln Val Leu Asp 515 520 525

Leu Ser His Asn Lys Leu Asp Leu Tyr His Trp Lys Ser Phe Ser Glu
530 535 540

Leu Pro Gln Leu Gln Ala Leu Asp Leu Gly Tyr Asn Ser Gln Pro Phe 545 550 555 560

Ser Ile Lys Gly Ile Gly His Asn Phe Ser Phe Val Ala His Leu Ser



565

570

575

Met Leu His Ser Leu Ser Leu Ala His Asn Asp Ile His Thr Arg Val
580 585 590

Ser Ser His Leu Asn Ser Asn Ser Val Arg Phe Leu Asp Phe Ser Gly
595 600 605

Asn Gly Met Gly Arg Met Trp Asp Glu Gly Gly Leu Tyr Leu His Phe 610 615 620

Phe Gln Gly Leu Ser Gly Leu Leu Lys Leu Asp Leu Ser Gln Asn Asn 625 630 635 640

Leu His Ile Leu Arg Pro Gln Asn Leu Asp Asn Leu Pro Lys Ser Leu 645 650 655

Lys Leu Leu Ser Leu Arg Asp Asn Tyr Leu Ser Phe Phe Asn Trp Thr
660 665 670

Ser Leu Ser Phe Leu Pro Asn Leu Glu Val Leu Asp Leu Ala Gly Asn 675 680 685

Gln Leu Lys Ala Leu Thr Asn Gly Thr Leu Pro Asn Gly Thr Leu Leu 690 695 700

Gln Lys Leu Asp Val Ser Ser Asn Ser Ile Val Ser Val Val Pro Ala 705 710 715 720



Phe Phe Ala Leu Ala Val Glu Leu Lys Glu Val Asn Leu Ser His Asn 725 730 735

Ile Leu Lys Thr Val Asp Arg Ser Trp Phe Gly Pro Ile Val Met Asn
740 745 750

Leu Thr Val Leu Asp Val Arg Ser Asn Pro Leu His Cys Ala Cys Gly
755 760 765

Ala Ala Phe Val Asp Leu Leu Glu Val Gln Thr Lys Val Pro Gly
770 775 780

Leu Ala Asn Gly Val Lys Cys Gly Ser Pro Gly Gln Leu Gln Gly Arg
785 790 795 800

Ser Ile Phe Ala Gln Asp Leu Arg Leu Cys Leu Asp Glu Val Leu Ser 805 810 815

Trp Asp Cys Phe Gly Leu Ser Leu Leu Ala Val Ala Val Gly Met Val 820 825 830

Val Pro Ile Leu His His Leu Cys Gly Trp Asp Val Trp Tyr Cys Phe 835 840 845

His Leu Cys Leu Ala Trp Leu Pro Leu Leu Ala Arg Ser Arg Arg Ser 850 855 860

Ala Gln Ala Leu Pro Tyr Asp Ala Phe Val Val Phe Asp Lys Ala Gln 865 870 875 880



Ser Ala Val Ala Asp Trp Val Tyr Asn Glü Leu Arg Val Arg Leu Glu
885 890 895

Gly Arg Arg Gly Arg Arg Ala Leu Arg Lei Cys Leu Glu Asp Arg Asp 900 905 910

Trp Leu Pro Gly Gln Thr Leu Phe Glu Asn Leu Trp Ala Ser Ile Tyr 915 920 925

Gly Ser Arg Lys Thr Leu Phe Val Leu Ala His Thr Asp Arg Val Ser 930 935 940

Gly Leu Leu Arg Thr Ser Phe Leu Leu Ala Gln Gln Arg Leu Leu Glu 945 950 960

Asp Arg Lys Asp Val Val Leu Val **Tie Leu** Arg Pro Asp Ala His
965 970 975

Arg Ser Arg Tyr Val Arg Leu Arg Gln Arg Leu Cys Arg Gln Ser Val 980 985 990

Leu Phe Trp Pro Gln Gln Pro Asn Gly Gln Gly Gly Phe Trp Ala Gln
995 1000 1005

Leu Ser Thr Ala Leu Thr Arg Asp Asn Arg His Phe Tyr Asn Gln
1010 1015 1020

Asn Phe Cys Arg Gly Pro Thr Ala Glu



1025

1030

<210> 7

<211> 3332

<212> DNA

<213> Felis Catus

<220>

<221> misc\_feature

<222> (1952)...(1952)

<223> "n"=A, T, G or C

<220>

<221> CDS

<222> (88).. (3183)

<223>

<400> 7

aagggtctgc gagctccagg cattcttctc tgccatcgct gcccagtctg ccatccagac

1

cetetggaga agececcact ecetgte atg gge ece tge eat gge gee etg eac 114

Met Gly Pro Cys His Gly Ala Leu His 5

ccc ctg tct ctc ctg gtg cag gct gcc gcg ctg gcc gtg gcc ctg gcc 162 Pro Leu Ser Leu Leu Val Gln Ala Ala Ala Leu Ala Val Ala Leu Ala 10 15

20

25

60

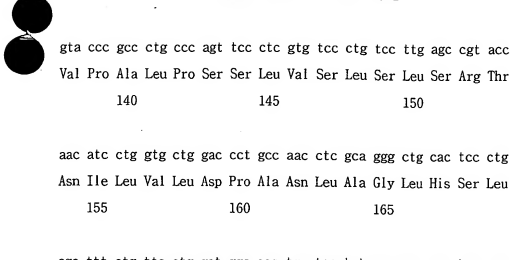


	cag	ggc	ac	c ctg	cct	gco	: ttt	ctg	ccc	tgt:	gag	cto	c cag	cgc	cac	ggc		210
	Gln	Gly	Th:	r Leu	Pro	Ala	a Phe	Leu	Pro	Cys	Glu	Let	ı Gln	Arg	g His	s Gly		
	•				30				-	35					40			
	ctg	gtg	aat	t tgc	gac	tgg	ctg	ttc	ctc	aag	tcc	gtg	ccc	cac	ttc	tcg		258
	Leu	Val	Asr	ı Cys	Asp	Trp	Leu	Phe	Leu	Lys	Ser	Val	Pro	His	Phe	Ser		
				45					50					55				
	gcg	gca	gcg	g ccc	cgt	ggt	aac	gtc	acc	agc	ctt	tcc	ctg	tac	tcc	aac		306
	Ala	Ala	Ala	Pro	Arg	Gly	Asn	Val	Thr	Ser	Leu	Ser	Leu	Tyr	Ser	Asn		
			60					65					70					
	cgc	atc	cac	cac	ctc	cac	gac	tcc	gac	ttt	gtc	cac	ctg	tcc	agc	ctg		354
	Arg	Ile	His	His	Leu	His	Asp	Ser	Asp	Phe	Val	His	Leu	Ser	Ser	Leu		
		75					80					85						
	cgg	cgt	ctc	aac	ctc	aaa	tgg	aac	tgc	cca	ccc	gcc	agc	ctc	agc	ccc		402
	Arg	Arg	Leu	Asn	Leu	Lys	Trp	Asn	Cys	Pro	Pro	Ala	Ser	Leu	Ser	Pro		
	90					95					100					105		
	atg	cac	ttc	ccc	tgt	cac	atg	acc	att	gag	ссс	cac	acc	ťtc	ctg	gcc	,	450
]	Met	His	Phe	Pro	Cys	His	Met	Thr	Ile	Glu	Pro	His	Thr	Phe	Leu	Ala		
					110					115					120			
				ctg													4	198
1	/al	Pro	Thr	Leu	Glu	Glu	Leu	Asn :	Leu	Ser	Tyr	Asn	Ser	Ile	Thr	Thr		
				125					130					135				

ページ: 82/

546

594



cgc ttt ctg ttc ctg gat ggc aac tgc tac tat aag aac ccc tgc ccg

Arg Phe Leu Phe Leu Asp Gly Asn Cys Tyr Tyr Lys Asn Pro Cys Pro

170 180 185

cag gcc ctg cag gtg gcc ccg ggc gcc ctc ctt ggc ctg ggc aac ctt 690 Gln Ala Leu Gln Val Ala Pro Gly Ala Leu Leu Gly Leu Gly Asn Leu 190 195 200

acg cac ctg tca ctc aag tac aac ctc act gcg gtg ccc cgc ggc

738

Thr His Leu Ser Leu Lys Tyr Asn Asn Leu Thr Ala Val Pro Arg Gly

205

210

215

ctg ccc ccc agc ctg gag tac ctg cta ttg tcc tac aac cac atc atc

786

Leu Pro Pro Ser Leu Glu Tyr Leu Leu Leu Ser Tyr Asn His Ile Ile

220

225

230

acc ctg gca cct gag gac ctg gcc aac ctg acc gcc ctg cgt gtg ctc

834

Thr Leu Ala Pro Glu Asp Leu Ala Asn Leu Thr Ala Leu Arg Val Leu

235

240

245

gat gtg ggt gga aac tgc cgt cgc tgt gac cac gcc cgc aac ccc tgt 882



Asp Val Gly Gly Asn Cys Arg Arg Cys Asp His Ala Arg Asn Pro Cys 250 255 260 265

atg gag tgc ccc aag ggc ttc ccg cac ctg cac cct gac acc ttc agc 930

Met Glu Cys Pro Lys Gly Phe Pro His Leu His Pro Asp Thr Phe Ser

270 275 280

cac ctg aac cac ctc gaa ggc ctg gtg ttg aag gac agc tct ctc tac 978
His Leu Asn His Leu Glu Gly Leu Val Leu Lys Asp Ser Ser Leu Tyr
285 290 295

aac ctg aac ccc aga tgg ttc cat gcc ctg ggc aac ctc atg gtg ctg 1026 Asn Leu Asn Pro Arg Trp Phe His Ala Leu Gly Asn Leu Met Val Leu 300 305 310

gac ctg agt gag aac ttc cta tat gac tgc atc acc aaa acc aca gcc 1074

Asp Leu Ser Glu Asn Phe Leu Tyr Asp Cys Ile Thr Lys Thr Thr Ala

315 320 325

ttc cag ggc ctg gcc cag ctg cgc aga ctc aac ttg tct ttc aat tac 1122
Phe Gln Gly Leu Ala Gln Leu Arg Arg Leu Asn Leu Ser Phe Asn Tyr
330 335 340 345

cac aag aag gtg tcc ttt gcc cac ctg cat ctg gcg ccc tcc ttc ggg 1170 His Lys Lys Val Ser Phe Ala His Leu His Leu Ala Pro Ser Phe Gly 350 355 360

agc ctg ctc tcc ctg cag cag ctg gac atg cat ggc atc ttc ttc cgc 1218 Ser Leu Leu Ser Leu Gln Gln Leu Asp Met His Gly Ile Phe Phe Arg

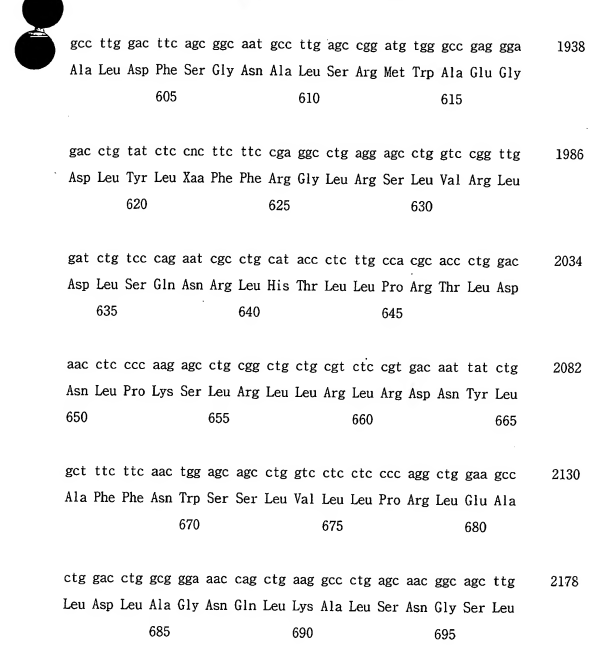
ページ: 84/



tcg ctc agc gag acc acg ctc cgg tcg ctg gtc cac ctg ccc atg ctc Ser Leu Ser Glu Thr Thr Leu Arg Ser Leu Val His Leu Pro Met Leu 39.0 cag agt ctg cac ctg cag atg aac ttc atc aat cag gcc cag ctc agc Gln Ser Leu His Leu Gln Met Asn Phe Ile Asn Gln Ala Gln Leu Ser atc ttc ggg gcc ttc cct ggc ctg cga tac gtg gac ctg tca gac aac Ile Phe Gly Ala Phe Pro Gly Leu Arg Tyr Val Asp Leu Ser Asp Asn cgc ata agt gga gcc atg gag ctg gcg gct gcc acg ggg gag gtg gat Arg Ile Ser Gly Ala Met Glu Leu Ala Ala Ala Thr Gly Glu Val Asp ggt ggg gag aga gtc cgg ctg cca tct ggg gac cta gct ctg ggc cca Gly Gly Glu Arg Val Arg Leu Pro Ser Gly Asp Leu Ala Leu Gly Pro 445 . ccg ggc acc cct agc tcc gag ggc ttc atg cca ggc tgc aag acc ctc Pro Gly Thr Pro Ser Ser Glu Gly Phe Met Pro Gly Cys Lys Thr Leu aac ttc acc ttg gac ctg tca cgg aac aac cta gtg aca atc cag cca Asn Phe Thr Leu Asp Leu Ser Arg Asn Asn Leu Val Thr Ile Gln Pro 

gag	atg	ttt	gcc	cgg	ctc	tcg	cgc	ctc	cag	tgc	ctg	ctc	ctg	agc	cgc	1602
Glu	Met	Phe	Ala	Arg	Leu	Ser	Arg	Leu	Gln	Cys	Leu	Leu	Leu	Ser	Arg	
490				-	495	•		_	-	500					505	
aac	agc	atc	tcg	cag	gca	gtc	aac	ggc	tca	caa	ttt	atg	ccg	ctg	acc	1650
Asn	Ser	Ile	Ser	Gln	Ala	Val	Asn	Gly	Ser	Gln	Phe	Met	Pro	Leu	Thr	
				510					515					520		
					•											
agc	ctg	cag	gtg	ctg	gac	ctg	tcc	cat	aac	aag	ctg	gac	ctg	tac	cat	1698
Ser	Leu	Gln	Val	Leu	Asp	Leu	Ser	His	Asn	Lys	Leu	Asp	Leu	Tyr	His	
			525					530					535			
ggg	cgc	tct	ttc	acg	gag	ctg	ccg	cgg	ctg	gag	gcc	ctg	gac	ctc	agc	1746
Gly	Arg	Ser	Phe	Thr	Glu	Leu	Pro	Arg	Leu	Glu	Ala	Leu	Asp	Leu	Ser	
		540					545					550				
tac	aac	agc	cag	ссс	ttc	agc	atg	cag	ggc	gtg	ggt	cac	aac	ctc	agc	1794
Tyr	Asn	Ser	Gln	Pro	Phe	Ser	Met	Gln	Gly	Val	Gly	His	Asn	Leu	Ser	
•	555					560					565					
ttt	gtg	gca	cag	ctg	ccg	gcc	ctg	cgc	tat	ctc	agc	ctg	gcg	cac	aac	1842
Phe	Val	Ala	Gln	Leu	Pro	Ala	Leu	Arg	Tyr	Leu	Ser	Leu	Ala	His	Asn	
570					575					580					585	
gac	atc	cac	agc	cgt	gtg	tcc	cag	cag	ctc	tgc	agc	gcc	tcg	ctg	cgg	1890
Asp	Ile	His	Ser	Arg	Val	Ser	Gln	Gln	Leu	Cys	Ser	Ala	Ser	Leu	Arg	
				590					595					600		

ページ: 86/



cct aat gga acc cag ctc cag agg ctg gac ctc agc agc aac agt atc

2226

Pro Asn Gly Thr Gln Leu Gln Arg Leu Asp Leu Ser Ser Asn Ser Ile

700

705

710

agc ttc gtg gcc tcc agc ttt ttt gct ctg gcc acc agg ctg cga gag 2274



Ser Phe Val Ala Ser Ser Phe Phe Ala Leu Ala Thr Arg Leu Arg Glu 715 720 725

ctc aac ctc agt gcc aac gcc ctc aag acg gtg gag ccc tcc tgg ttc

2322

Leu Asn Leu Ser Ala Asn Ala Leu Lys Thr Val Glu Pro Ser Trp Phe

730

745

ggt tct cta gcg ggc acc ctg aaa gtc cta gat gtg act ggc aac ccc 2370 Gly Ser Leu Ala Gly Thr Leu Lys Val Leu Asp Val Thr Gly Asn Pro 750 755 760

ctg cac tgc gcc tgc ggg gcg gcc ttc gtg gac ttc ttg ctg gag gtg

2418

Leu His Cys Ala Cys Gly Ala Ala Phe Val Asp Phe Leu Leu Glu Val

765

770

775

cag gct gca gtg ccc ggc ctg cca ggc cac gtc aag tgt ggc agt cca 2466
Gln Ala Ala Val Pro Gly Leu Pro Gly His Val Lys Cys Gly Ser Pro
780 785 790

ggt cag ctc cag ggc cgc agc atc ttt gcg cag gat ctg cgc ctc tgc 2514
Gly Gln Leu Gln Gly Arg Ser Ile Phe Ala Gln Asp Leu Arg Leu Cys
795 800 805

ctg gat gag gcc ctc tcc tgg gac tgt ttt ggc ctc tcg ctg ctg acc 2562

Leu Asp Glu Ala Leu Ser Trp Asp Cys Phe Gly Leu Ser Leu Leu Thr

810 825

gtg gcc ctg ggc ctg gcc gtg ccc atg ctg cac cac ctc tgt ggc tgg 2610
Val Ala Leu Gly Leu Ala Val Pro Met Leu His His Leu Cys Gly Trp

ページ: 88/



gac ctc tgg tac tgc ttc cac ctg tgc ctg gcc tgg ctg ccc cgg cgg Asp Leu Trp Tyr Cys Phe His Leu Cys Leu Ala Trp Leu Pro Arg Arg ggg cgg cgg cgg ggc gcg gat gcc ctg ccc tac gat gcc ttt gtg gtc Gly Arg Arg Gly Ala Asp Ala Leu Pro Tyr Asp Ala Phe Val Val ttc gac aag gca cag agc gcg gtg gcc gac tgg gtg tac aac gag ctg Phe Asp Lys Ala Gln Ser Ala Val Ala Asp Trp Val Tyr Asn Glu Leu cgg gta cgg cta gag gag cgc cgt gga cgc cga gcg ctc cgc ctg tgc Arg Val Arg Leu Glu Glu Arg Arg Gly Arg Arg Ala Leu Arg Leu Cys ctg gag gaa cgt gac tgg cta ccc ggt aaa acg ctc ttt gag aac ctg Leu Glu Glu Arg Asp Trp Leu Pro Gly Lys Thr Leu Phe Glu Asn Leu tgg gcc tca gtt tac agc agc cgc aag atg ctg ttt gtg ctg gcc cac Trp Ala Ser Val Tyr Ser Ser Arg Lys Met Leu Phe Val Leu Ala His aca gac agg gtc agc ggc ctc ttg cgc gcc agc ttt ctg ctg gcc cag Thr Asp Arg Val Ser Gly Leu Leu Arg Ala Ser Phe Leu Leu Ala Gln

cag cgc ctg ctg g	gag gac cgc aag	gac gtt gtg gtg ctg gtg atc ctg	2994
Gln Arg Leu Leu G	lu Asp Arg Lys	Asp Val Val Leu Val Ile Leu	
955	960	965	
cgc ccc gac gcc c	ac cgc tcc cgc	tat gtg cgg ctg cgc cag cgc ctc	3042
Arg Pro Asp Ala H	is Arg Ser Arg	Tyr Val Arg Leu Arg Gln Arg Leu	
970	975	980 985	
tgc cgc cag agc g	tc ctc ctc tgg	ccc cac cag ccc agt ggc cag cgc	3090
Cys Arg Gln Ser Va	al Leu Leu Trp	Pro His Gln Pro Ser Gly Gln Arg	
99	90	995 1000	
agc ttc tgg gcc c	cag ctg ggc acg	gcc ctg acc agg gac aac cag	3135
Ser Phe Trp Ala 0	Gln Leu Gly Thr	Ala Leu Thr Arg Asp Asn Gln	
1005		1010 1015	
cac ttc tat aac c	ag aac ttc tgc	cgg ggc ccc acg acg gca gag	3180
His Phe Tyr Asn G	In Asn Phe Cys	Arg Gly Pro Thr Thr Ala Glu	
1020		1025 1030	
tga ccgcccagca ccc	caageet cetacae	cctt gcctgtctgc ctgggatgcc	3233
		2 2	0200
gggcctgctg gccctgc	aac accactgctc	tgcctcccca actcccaccc ctggcatata	3293
	3	C	0400
gcagatgctc aataaats	gct actagtagge	tgaacggct	3332
	~ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		JJJ2

Ŏ

<211> 1031

<212> PRT

<213> Felis Catus

<220>

<221> misc\_feature

<222> (622)..(622)

<223> The 'Xaa' at location 622 stands for His, Arg, Pro, or Leu.

<400> 8

Met Gly Pro Cys His Gly Ala Leu His Pro Leu Ser Leu Leu Val Gln

1 5 10 15

Ala Ala Ala Leu Ala Val Ala Leu Ala Gln Gly Thr Leu Pro Ala Phe 20 25 30

Leu Pro Cys Glu Leu Gln Arg His Gly Leu Val Asn Cys Asp Trp Leu 35 40 45

Phe Leu Lys Ser Val Pro His Phe Ser Ala Ala Ala Pro Arg Gly Asn 50 55 60

Val Thr Ser Leu Ser Leu Tyr Ser Asn Arg Ile His His Leu His Asp 65 70 75 80

Ser Asp Phe Val His Leu Ser Ser Leu Arg Arg Leu Asn Leu Lys Trp 85 90 95

Asn Cys Pro Pro Ala Ser Leu Ser Pro Met His Phe Pro Cys His Met



100

105

110

Thr Ile Glu Pro His Thr Phe Leu Ala Val Pro Thr Leu Glu Glu Leu
115 120 125

Asn Leu Ser Tyr Asn Ser Ile Thr Thr Val Pro Ala Leu Pro Ser Ser 130 135 140

Leu Val Ser Leu Ser Leu Ser Arg Thr Asn Ile Leu Val Leu Asp Pro 145 150 155 160

Ala Asn Leu Ala Gly Leu His Ser Leu Arg Phe Leu Phe Leu Asp Gly
165 170 175

Asn Cys Tyr Tyr Lys Asn Pro Cys Pro Gln Ala Leu Gln Val Ala Pro 180 185 190

Gly Ala Leu Leu Gly Leu Gly Asn Leu Thr His Leu Ser Leu Lys Tyr 195 200 205

Asn Asn Leu Thr Ala Val Pro Arg Gly Leu Pro Pro Ser Leu Glu Tyr 210 215 220

Leu Leu Ser Tyr Asn His Ile Ile Thr Leu Ala Pro Glu Asp Leu 225 230 . 235 240

Ala Asn Leu Thr Ala Leu Arg Val Leu Asp Val Gly Gly Asn Cys Arg
245 250 · 255



Arg Cys Asp His Ala Arg Asn Pro Cys Met Glu Cys Pro Lys Gly Phe 260 265 270

Pro His Leu His Pro Asp Thr Phe Ser His Leu Asn His Leu Glu Gly
275 280 285

Leu Val Leu Lys Asp Ser Ser Leu Tyr Asn Leu Asn Pro Arg Trp Phe 290 295 300

His Ala Leu Gly Asn Leu Met Val Leu Asp Leu Ser Glu Asn Phe Leu 305 310 315 320

Tyr Asp Cys Ile Thr Lys Thr Thr Ala Phe Gln Gly Leu Ala Gln Leu 325 330 335

Arg Arg Leu Asn Leu Ser Phe Asn Tyr His Lys Lys Val Ser Phe Ala 340 345 350

His Leu His Leu Ala Pro Ser Phe Gly Ser Leu Leu Ser Leu Gln Gln 355 360 365

Leu Asp Met His Gly Ile Phe Phe Arg Ser Leu Ser Glu Thr Thr Leu 370 375 380

Arg Ser Leu Val His Leu Pro Met Leu Gln Ser Leu His Leu Gln Met 385 390 395 400

Asn Phe Ile Asn Gln Ala Gln Leu Ser Ile Phe Gly Ala Phe Pro Gly
405 410 415



Leu Arg Tyr Val Asp Leu Ser Asp Asn Arg Ile Ser Gly Ala Met Glu
420 425 430

Leu Ala Ala Thr Gly Glu Val Asp Gly Gly Glu Arg Val Arg Leu
435
440
445

Pro Ser Gly Asp Leu Ala Leu Gly Pro Pro Gly Thr Pro Ser Ser Glu 450 455 460

Gly Phe Met Pro Gly Cys Lys Thr Leu Asn Phe Thr Leu Asp Leu Ser 465 470 475 480

Arg Asn Asn Leu Val Thr Ile Gln Pro Glu Met Phe Ala Arg Leu Ser 485 490 495

Arg Leu Gln Cys Leu Leu Ser Arg Asn Ser Ile Ser Gln Ala Val
500 505 510

Asn Gly Ser Gln Phe Met Pro Leu Thr Ser Leu Gln Val Leu Asp Leu 515 520 525

Ser His Asn Lys Leu Asp Leu Tyr His Gly Arg Ser Phe Thr Glu Leu 530 535 540

Pro Arg Leu Glu Ala Leu Asp Leu Ser Tyr Asn Ser Gln Pro Phe Ser 545 550 555 560

Met Gln Gly Val Gly His Asn Leu Ser Phe Val Ala Gln Leu Pro Ala



565

570

575

Leu Arg Tyr Leu Ser Leu Ala His Asn Asp Ile His Ser Arg Val Ser 580 585 590

Gln Gln Leu Cys Ser Ala Ser Leu Arg Ala Leu Asp Phe Ser Gly Asn 595 600 605

Ala Leu Ser Arg Met Trp Ala Glu Gly Asp Leu Tyr Leu Xaa Phe Phe 610 615 620

Arg Gly Leu Arg Ser Leu Val Arg Leu Asp Leu Ser Gln Asn Arg Leu 625 630 635 640

His Thr Leu Leu Pro Arg Thr Leu Asp Asn Leu Pro Lys Ser Leu Arg 645 650 655

Leu Leu Arg Leu Arg Asp Asn Tyr Leu Ala Phe Phe Asn Trp Ser Ser 660 665 670

Leu Val Leu Leu Pro Arg Leu Glu Ala Leu Asp Leu Ala Gly Asn Gln 675 680 685

Leu Lys Ala Leu Ser Asn Gly Ser Leu Pro Asn Gly Thr Gln Leu Gln 690 695 700

Arg Leu Asp Leu Ser Ser Asn Ser Ile Ser Phe Val Ala Ser Ser Phe 705 710 715 720



Phe Ala Leu Ala Thr Arg Leu Arg Glu Leu Asn Leu Ser Ala Asn Ala
725 730 735

Leu Lys Thr Val Glu Pro Ser Trp Phe Gly Ser Leu Ala Gly Thr Leu 740 745 750

Lys Val Leu Asp Val Thr Gly Asn Pro Leu His Cys Ala Cys Gly Ala
755 760 765

Ala Phe Val Asp Phe Leu Leu Glu Val Gln Ala Ala Val Pro Gly Leu 770 775 780

Pro Gly His Val Lys Cys Gly Ser Pro Gly Gln Leu Gln Gly Arg Ser 785 790 795 800

Ile Phe Ala Gln Asp Leu Arg Leu Cys Leu Asp Glu Ala Leu Ser Trp 805 810 815

Asp Cys Phe Gly Leu Ser Leu Leu Thr Val Ala Leu Gly Leu Ala Val 820 825 830

Pro Met Leu His His Leu Cys Gly Trp Asp Leu Trp Tyr Cys Phe His 835 840 845

Leu Cys Leu Ala Trp Leu Pro Arg Arg Gly Arg Arg Gly Ala Asp 850 855 860

Ala Leu Pro Tyr Asp Ala Phe Val Val Phe Asp Lys Ala Gln Ser Ala 865 870 875 880



Val Ala Asp Trp Val Tyr Asn Glu Leu Arg Val Arg Leu Glu Glu Arg 885 890 895

Arg Gly Arg Arg Ala Leu Arg Leu Cys Leu Glu Glu Arg Asp Trp Leu
900 905 910

Pro Gly Lys Thr Leu Phe Glu Asn Leu Trp Ala Ser Val Tyr Ser Ser 915 920 925

Arg Lys Met Leu Phe Val Leu Ala His Thr Asp Arg Val Ser Gly Leu 930 935 940

Leu Arg Ala Ser Phe Leu Leu Ala Gln Gln Arg Leu Leu Glu Asp Arg 945 950 955 960

Lys Asp Val Val Leu Val Ile Leu Arg Pro Asp Ala His Arg Ser 965 970 975

Arg Tyr Val Arg Leu Arg Gln Arg Leu Cys Arg Gln Ser Val Leu Leu 980 985 990

Trp Pro His Gln Pro Ser Gly Gln Arg Ser Phe Trp Ala Gln Leu Gly 995 1000 1005

Thr Ala Leu Thr Arg Asp Asn Gln His Phe Tyr Asn Gln Asn Phe
1010 1015 1020

Cys Arg Gly Pro Thr Thr Ala Glu



1025

1030

<210> 9

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> An artificially synthesized primer sequence

<400> 9

tcgtcgtttt gtcgttttgt cgtt

24

<210> 10

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial

<220> .

<223> An artificially synthesized primer sequence

<400> 10

tccatgacgt tcctgacgtt

20

<210> 11

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> An artificially synthesized primer sequence

<400> 11

agactggtta cctggcaaga

20

<210> 12

<211> 18

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> An artificially synthesized primer sequence

<400> 12

gctattcdgc dgtdggac

18

<210> 13

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> An artificially synthesized primer sequence



<400> 13

caacctgaaa gtcctagacg

20

<210> 14

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> An artificially synthesized primer sequence

<400> 14

ggcagaagtt ccggttatag

20

<210> 15

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> An artificially synthesized primer sequence

<400> 15

agctacaaca gccagccctt

20

Ŏ

<210> 16

<211> 19

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> An artificially synthesized primer sequence

<400> 16

aggcgcagtg cagagggtt

19

<210> 17

<211> 19

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> An artificially synthesized primer sequence

<400> 17

ctgcgcaagc tcaacctgt

19

<210> 18

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial

ページ: 101/

<220>

<223> An artificially synthesized primer sequence

<400> 18

aagggctggc tgttgtagct

20

<210> 19

<211> 19

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> An artificially synthesized primer sequence

<400> 19

ctgccttcct accctgtga

19

<210> 20

<211> 21

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> An artificially synthesized primer sequence

<400> 20

gtggtaattg aaggacaggt t

21



```
<210> 21
```

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> An artificially synthesized primer sequence

<400> 21

gcagttccac ttgaggttga

20

<210> 22

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> An artificially synthesized primer sequence

<400> 22

acgaagtcag agtcgtgcaa

20

<210> 23

<211> 20

<212> DNA



<213> Artificial

<220>

<223> An artificially synthesized primer sequence

<400> 23

aggaagagcc agttgcagtt

20

<210> 24

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> An artificially synthesized primer sequence

<400> 24

ctgaaagtcc tagacgtgag

20

<210> 25

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> An artificially synthesized primer sequence

ページ: 104/



<400> 25

tcttgccagg taaccagtct

20

<210> 26

<211> 21

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> An artificially synthesized primer sequence

<400> 26

ggacctctgg tactgcttcc a

21

<210> 27

<211> 22

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> An artificially synthesized primer sequence

<400> 27

aagctcgttg tacacccagt ct

22

<210> 28

ページ: 105/

<211> 19

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> An artificially synthesized primer sequence

<400> 28

gaaggtgaag gtcggagtc

19

<210> 29

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> An artificially synthesized primer sequence

<400> 29

gaagatggtg atgggatttc

20

<210> 30

<211> 19

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

ページ: 106/



<223> An artificially synthesized primer sequence

<400> 30

gtggaactgt tttggcatc

19

<210> 31

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> An artificially synthesized primer sequence

<400> 31

cacagcactc tgagctttgt

20

<210> 32

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial

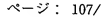
<220>

<223> An artificially synthesized primer sequence

<400> 32

tggcattgtc atggactctg

20





<210> 33

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> An artificially synthesized primer sequence

<400> 33

aggggcgatg atcttgatct

20

<210> 34

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> An artificially synthesized primer sequence

<400> 34

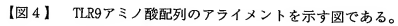
#### gggcacagcc ctgaccaggg

20

#### 【図面の簡単な説明】

- 【図1】 ブタTLR9 cDNA塩基配列を示す図である。下線はシグナルペプチド領域を示す。
- 【図2】 ブタTLR9 cDNA塩基配列を示す図である。図1の続きを示す。下線は膜貫通領域を示す。
  - 【図3】 ブタTLR9のSMARTによるドメイン解析を示す図である。





【図 5 】 TLR9アミノ酸配列のアライメントを示す図である。図 4 の続きを示す。

【図 6 】 トランスフェクタントにおけるブタTLR9のRT-PCR法による発現解析を示す写真である。

【図7】 トランスフェクタントにおけるブタTLR9の発現とCpG DNAの取り込み解析を示す図である。 a;抗FLAG抗体による解析を示す。 b;抗ブタTLR9抗体による解析を示す。 c; CpG DNAの取り込み解析を示す。図中の矢印(1)はコントロール細胞のCpG1826および2006の取り込みを示し、矢印(2)はトランスフェクタントにおけるCpG1826を示し、矢印(3)はトランスフェクタントにおけるCpG2006を示す。

【図8】 トランスフェクタントの共焦点レーザー顕微鏡による解析を示す写真である。 a, b, c;対照細胞、d, e, f;ブタTLR9トランスフェクタントを示す。 a, d;抗FLAG抗体による解析を示す。 b, e;抗ブタTLR9抗体による解析を示す。 c, f; CpG DNAの取り込み解析を示す。

【図9】 real-time定量PCRによるブタTLR9の各種組織における発現解析を示す図である。



【書類名】

781 OCCAROCCIOCAGGGAGIGOCCAAAGGACCACCCAAGCTICCACTICAGC 840

O H P

۵, د د

œ

R N P C

AGCTGCGGCCCCAGCCAGCCTTTGGAGAGACCCCACTCCTTT

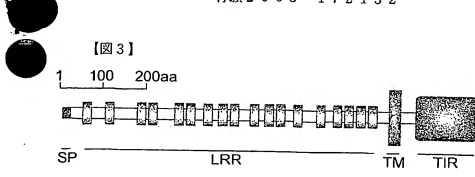
-54

図面

[図1]

GACTICCATCACCAAGACCACGGCCTTCCAGGGCCTGGCCCGACTGGCAAGCTCAACCTG 1020 1080 1081 CACTICACTICAAGAAGTGGACATGATGGCATCTTCTTCCCCTCCTCAGTGAG 1140 8 1320 8 GSTAGGRAGAGGTCTGCCTGCCTTCCAGGRACCTCGCTCCACGCCCACTGGACACTCTC 1380 1381 GECTCAGAGGACTICATGCCAAACTGCAAGGCCTTCAGCTTCAGCTTGGACTGTCTCGG 1440 1560 841 CACCICAGOCOCTICGAAGGCCTGGTGTTGAAGACAGTTCTCTCTACAACCTGGACGCC 901 AGTIGGTUCGAGGCTIGGACAGGCTCCAAGTIGCTIGGACCTGAGTGAGAACTTCCTCTAC TCTTCAATTACCACAAGAAGTGTCCTTTGCCCACCTGCACCTGGCCACCTTTTGGG ACCAGCTCCAACCTCTGGTCCAACTGCCTATGCTCCAGACCTGCGGCCTTCCAGALGGAAC 1261 CTATOGRACARCOGCATCAGOGRAGOTGCAAGGCCAGTGGCCATTACTAGGGCGGGAT. 1201 TICATTAACCAGGCCCAGCTCAGCATCTTTGGGGCCTTCCCTGGCCTGTACGTGGAC GICTGAGCCACACAGCATCTCCCAGGGGGTCAATGGCTCTCAGTTTGTGCGCCTCACC N E L z LYNL X L Ö Ŀ æ ~ ч ы ... ... æ م \_ O ᆸ = ტ ப > G × Σ α; z [s. O معا Σ а Ø œ Σ တ 0 ď, S ပ ~ Ø က ტ а \_ H K K C) 0 > J 띠 **,** × ᆸ 35 м П G S I Q A Д > œ CIT N Y Ö 7 N S T H [4, H L R III N I ш ر 3 တ ഗ တ 1141 961 1021 1321 1441 1501 120 180 240 360 ౭్ల OCCAPTICATION TO THE GOOD OF THE STATE OF TH CACCICACIGECCIACATECCCTGCACTACATGGATGGCAACTGCTACTACAAG 540 AACCCTTCCCAGGGGGCCTCCAGGTGGTGCCGGGGTGCCCTCCGGCCTTCGGCCAACCTC 600 22 POTOTCACTICAAGTACAACAATCTCACGGAGGTGCCCCCCAGCCTGCCCCAACC 660 8 COCACTCTGCCCAGGCTGCCTGCCTGCCTGTGAGCTGCAGCCCAAGCCCAAGGCC CIGGIGAACIGCAACIGGCICTICCIGAAGICCGIGCCCACTICICGGCGCACAC GGGGCAACGTCACCACCTCTTACTCTCCAACGCATCCACCACTTGCACGACTCT GACTIGGICCACCTGCCACCTCTCAACTCAACTCGAACTGCCAACTGCCCACCT GCCTCAGCCCATTCCCTGCCACATGAGCATGGAGCCCAACACCTTCCTGGCC CTGGAGACCTGGTTGTCCTACAACCACATTGTCACCCTGAGGCCTGAGGGCCTGGCC AATCTGACTGCCCTGCCTTGATGTGCGGGGGAACTGCCCCCCCTGTGACCATGCC ہہ ഗ Æ, æ T F L æ Δ Д GNCYY EOL A A П V P N C P 0 G IVI ᆸ æ S z ശ ب۵ ω Δ Д z Σ ď ഗ Ţ တ Σ œ ᄀ ď တ တ \_ VIDV ᆸ ပ œ ᆸ × X N S S z ۵, လ ᆸ ப z .⊐ 3× ᆸ S L Ĺe, П æ ഗ S S × (±) П Н Ö LVNCN Σ ப ANV ىم G > ري ص H. മ 쩞 38 2

【図2】 2460 2520 2700 2760 2820 3000 3060 2821 ACCCCTTTCTTCCACTTTCCTCCTGCCACCACCACTCTCGACCACCCAAG 2880 2881 GAGITITAGIGIGAGARICIGOCCOGAIGCIACCIACCICCOCTACGICCOCTC 2940 1681 CHGGTGTGGGCCHCAACTCAGCTTGGTGGCCGCCGCCCCCCTACTCAGC 1740 2461 TCCCTGGGCCATGGCCCTGGGCCTTGTGCCCATGCTGCACCTCTGGGGCTTGT 2581 GCCCAGACCCCTCTTATGATGCCTTCCTGCGTCTTTCACAAACCTCAGACTCCTGTG 2401 ITHGGGGAAGACTGGGCCTGTGGAGACCTCTGGTGGAACTGTTTTGGCATC 1981 GACAATAACCTGOOCTTCTTCAACTGGAGCAGCCTGCTGCAAACCTGGAAACC 2040 2761 TGGGCTCAAGAGCAGCAGCAGAGAGCCTGTTTGTGCTGGCCACACCAACACCTGTCT 2701 CIECECCIGIEGCIGARGAGGAAGACTEGITACCIGACAAGACGCICTICCAGAACCIG 3001 ACCTICTICGCCCCACACCACCACCACCACCACCACCACCACCACTICTATAACCCC 2941 CECCAGOCCICIOCCOCAGAGIGICCICIGOCOCACACACACACAGGC A A ာ ပ O G ა ლ ပ O SWNC T L F ы œ æ ¥ = × × œ æ ᆈ Ö ∞. 7 ^ Ø а . 면 면 × TALTRDN \_ Σ A Y ပ O d M I Д 3 > Ç., J W O O 3061 AACTICIGCCGGGGCCCACGACAGCCGAAIAG ردع ا 0 ᄓ Ø л С CID E E FLI S V L > ₽ ۵. 7 9 **6**4 **₩** œ œ 0 П TIATAAAG DLRL = >-ADWVYNE LRLCLEE SGLLRAS RORLCRO WASVYSS G GADALF DIWYC д . С SFWA ∞. F A Q ပ 1621 ACCEACCIGCOCCOCCICEAACCACTICEACCICACCIACAACACCCACCCITTACCATG 1680 1860 1861 COCTICTICCAAGGCCTAAGACTAGTCTGGCTGGACCTGTCCCAGAACCACCTCCAC 1920 2041 CTGGACTTGGCTGGAAACCAGCTGAAGGCCTAAGCAATGGCAGCCTGCCCATCTGGCAC 2100 1921 ACCITICACACTICACCTICGACAACCTCCCAAAAGCCTICAAACATCTICCATCTICCT 1980 2101 CACCICOGRACOTICACIOS CAACACATOGO TITGICAACCOTOCOTICTIT 2160 2161 GCCTGCCAAGCAGTTAGAAGAGCTCAACCTCAGGGCAATGCCCTCAAGACAGTGGAG 2220 CONCIDENTINGCIOGA IGGIGGO CAACTIGAAAGIOCIAGACGIGACGGCAACCT 2280 2281 CTGCACTGCGCCTGTGGGGCCTTGGTGGCCTTCCTGCTGGAGGTACAGGCTGCCCTG 1801 COCCICCACITIAGOGCAACCAICICAGOCGCAIGIGGGCCICAGGCACCICIAICIC HNKLDLYHGRSF တ CDLYL = HLHLR G F ALKTVE RYL ONHL K L E SLPSG SAN 9 9 æ SA N N O ᆸ مہ > ----ALDLSYNS Æ ပ LJ လ × > сı T Ö W LVWLDL Д ᆸ ၒ o I တ SLI ပ S z O Σ ri S တ [.e. V A လ ~ G N Δ, OLKAL 凸 G RV ဟ z 9 z I LDNL ഗ > بعثا .\_\_ F N S Ω 2 S R S က S > N 0 1. S മ ₽ N N 口 RLE = Ŀ ď 0 LAHNDI ა ც G G V DLAGN ᆸ ပ 7 ^ × DNNLA ы П œ O ပ ы П Б ഗ 1 D F 0 TLLP ALAK æ R Fr ~ α. ں L Q =: 口 به ᆸ





【図4】	
58 7% 299 DARWERGLORLOVIDISENELYDCITKITAEQGLARILKINGSENTHKKVSFAHLHIAPS 358 59 E	8 79 359 9 Eh 360 9 Eh 360 19 419 19 75 420 19 75 420 10 75 478 1 75 478 1 75 478 1 75 479 1 75 480 1 71 71 71 71 71 71 71 71 71 71 71 71 7
1 MZPCTLHPISILWQVIALATIAQZYLPAFTPCELQPHSIANCWLFTKSVPHESAA 1 MZP-CRSALHPISILWQANIAMITALGTPAFTPCELQPHSIANCWLFTKSVPHESAA 2 I MIRRRT-IHPISILWQAAVIAETIALGTPAFTPCEIKPHSIANCOMIFIKSVPHESAA \$\frac{1}{2}\$ I MZP-CHCALHPISILWQAAAIAVAIAQGTPAFTPCEIKPHSIANCOMIFIKSVPHESAA \$\frac{1}{2}\$ I MZP-CHCALHPISILWQAAAIAVAIAQGTPAFTPCEICPHSIANCOMIFIKSVPHESAA	29 S9 APRAMYSISLISARIHHLHDSTEVHLSSLETINLKANCEPAGLSEMÆFECHMTIEENTE 118 60 APRAMYSISLISARIHHLHDSTEVHLSSLETINLKANCEPAGLSEMÆFECHMTIEENTE 119 7-> 60 APRAMYSISLISARIHHLHDSTEVHLSSLERLIKANCEPTGLSPLÆFSCHMTIEENTE 119 7-> 60 APRAMYSISLISARIHHLHDSTEVHLSSLERLIKANGANCEPTGLSPLÆFSCHMTIEENTE 119 7-> 119 LAVETLEELMISTANSTITIVEALESLISARINIHMLDSASLAGLYSLÆFTERTE 119 7-> 120 LAVETLEELMISTANSTITIVEALESSLISASTANIHMLDSASLAGLYSLÆFTERDANCY 179 7-> 120 LAVETLEELMISTANSTITIVEALESSLANSISHTNIHMLDSASLAGLYSLÆFTERDANCY 179 7-> 120 LAVETLEELMISTANSTITIVEALESSLANSISHTNIHMLDSASLAGLYSLÆFTERDANCY 179 7-> 120 LAVETLEELMISTANSTITIVEALESSLANSISHTNIHMLDSASLAGLYSLÆFTERDENCY 179 7-> 120 LAVETLEELMISTANSTITIVEALESSLANNSISHTNIHMLDSASLAGLYSLÆFTERDENCY 179 7-> 120 LAVETLEELMISTANSTITIVEALESSLANNSISHTNIHMLDSASLAGLYSLÆFTERDENCY 179 7-> 120 LAVETLEELMISTANSTITIVEALESSLANNLIHMERSENERIEFETLLSTANHLYTITIEDD 238 1



【図 5】				
898 898 898 396	955 958 958 956	1015 1018 1018 1016	1030 1032 1032	
838 GÄDLINYCFHLCLAMI PHROGRRADALFYDAFVVFDKAQSAVADAVNELRAQLEER 839 GÄDLINYCFHLCLAMI PHRARRSAQA-LPYDAFVVFTKAQSAVADAVNELRAGLEEC 840 GÄDVANYCFHLCLAMI PILARSRRSAQA-LPYDAFVVFTKAQSAVADAVNELRARLEER 839 GÄDLINYCFHLCLAMI PRRARRRADALPYDAFVVFTKAQSAVADAVNELRARLEER	896 RERALRICIEERUMI PGKTI FENIMASI VSSRKTI FVI AHTDRIVSGI I RASFILAQORI. 899 RERALRICIEERUMI PGQTI FENIMASI YSSRKTI FVI AHTDRIVSGI I RASFILAQORI. 897 RERALRICIEERUMI PGQTI FENIMASI YSSRIMI FVI AHTDRIVSGI I RASFILAQORI. 897 RERALRICIEERUMI PGGTI FENIMASI YSSRIMI FVI AHTDRIVSGI I RASFILAQORI. *** *********************************	956 IEDRKOWMIVIIRPDANKSRVRIRQRICROSVIIMPHQPROOGSFAAQLSTALIRDKR 1015 959 IEDRKOWMIVIIRPDAHRSRVRIRQRICROSVIIMPHQPSOORSFAAQLGAALIRDKH 1018 959 IEDRKOWMIVIIRPDAHRSRVRIRQRICROSVIIMPHQPSOORSFAAQLSTALIRDKR 1018 957 IEDRKOWMIVIIRPDAHRSRVRIRQRICROSVIIMPHQPSOORSFAAQLSTALIRDKN 1016 ***********************************	ブタ 1016 HEYNRNECRGETTAE ヒト 1019 HEYNCNECRGE-TAE イエネコ1017 HEYNCNECRGETTAE	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
79 E	7.9 E.F. 3.72 4.14.1	78 Eh 477 4141	ブタ 1( ヒト 1( マウス 1( イエネコ1(	
593 599 598		717 817 917 817	777 877 977 877	837 838 839 838
59 S38 RSTELPRIEALDLSNISQEFINGS/GHNISTVAQIPALRYISIAHNDIHSRVSQQICSA 597  E	79 598 SLCAIDESCAULSRAMBEGDIXIRETQCIRSIAMEDISQNELHTIAPRALIANIPKSIKEL 657 E	79 658 HIRDINIAFTAMISLITILPKIETIDIAGNGIKALGNGSIPSGTOLRRIDISANSIGFANP ヒト 659 RIRDINIAFTKAMSLHFIPKIENIDIAGNGIKALITNGSIPAGTRURUSANSISFVAP マウス 660 SIRDINIAFTAMISLSFIPMIENIDIAGNGIKALINGTIPNGTILGKIDISSANSINSVA イエネコ659 RIRDINIAFTAMISSIVILPRIEALDIAGNGIKALSNGSIPNGTQICKIDISSANSISFVAS	79 718 GEFALAKOLEEINISANPIKTVEPSAFGSAMANIKVIDVSANPIHCACCARTVETLENO E h 719 GEFSKAKEIREINISANPIKTVOHSAFGELASALOIIDVSANPIHCACCAARVOFLIENO 7-7-X 720 AFFALAVEIKENNISHNIIKTVORSARCEIVANLIVIDVRSAPIHCACCAARVOFLIENO 7-1-X-3-719 SEFALATRUREINISANBIKTVEPSARGSLAGTIKVIDVTGAPIHCACCAARVOFLIENO **, * * * * * * * * * * * * * * * * * *	79 778 AAVPGLPSRVKOGSPGQLQGHSIFAQDIRLCIDETLSANCFGISILAMALGLVVPMLHHL とト 779 AAVPGLPSRVKOGSPGQLQGISIFAQDIRLCIDEALSADCFGISILAVALGIGVPMLHHL マウス 780 TKVPGLANGVKOGSPGQLQGRSIFAQDIRLCIDEVLSADCFGISILAVAVGANVPILHHL イエネコ 779 AAVPGLPGHVKOGSPGQLQGRSIFAQDIRLCIDEALSADCFGISILIYALGIAVPMLHHL



ページ: 6/

【図6】

サイズ

ブタTLR9

499bp

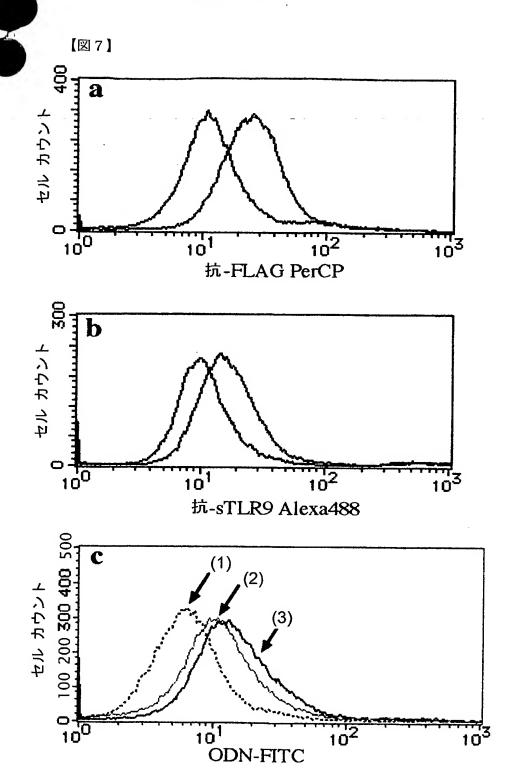
ヒトTLR9

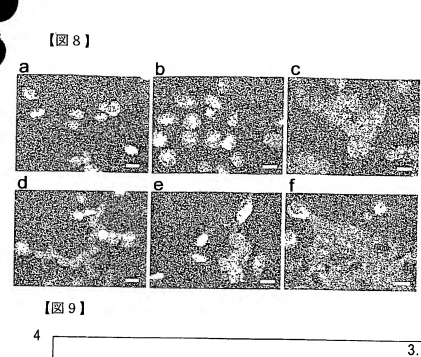
151bp

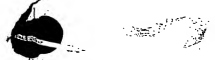
ヒトGAPDH

226bp

対照
イサイルのフェクサント







ページ: 1/E

【書類名】

要約書

【要約】

【課題】 Toll様レセプター強制発現細胞の利用法を提供することを課題とする

【解決手段】 Toll様レセプター9 (TLR9) 遺伝子をブタ腸管パイエル板よりクローニングし、ブタTLR9を強制発現させた細胞を作製した。該細胞を用いたCpG DNAに対する機能性解析を行なった結果、ブタTLR9はマウス特異的CpG DNAモチーフ (CpG1826) よりもヒトのCpG DNAモチーフ (CpG2006) に対する認識性が高いことが判明した。さらにReal-time PCR法によりmRNAの発現量を各種組織において比較した結果、腸管免疫系で中心的な役割を果たすパイエル板および腸管膜リンパ節において、脾臓の3倍以上のmRNAが発現していることが判明した。よって、TLR9等の腸管組織において発現しているTLRを強制発現させた細胞は、腸管免疫系を活性化する試料の同定に利用できる。

【選択図】 なし



出願人履歴情報

識別番号

[000006138]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所 氏 名 2001年10月 2日 住所変更 東京都江東区新砂1丁目2番10号 明治乳業株式会社

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.